

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019631

International filing date: 28 December 2004 (28.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP
Number: 2004-106825
Filing date: 31 March 2004 (31.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 24 March 2005 (24.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland
Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse

28. 1. 2005

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 2004年 3月31日
Date of Application:

出願番号 特願2004-106825
Application Number:

[ST. 10/C] : [JP2004-106825]

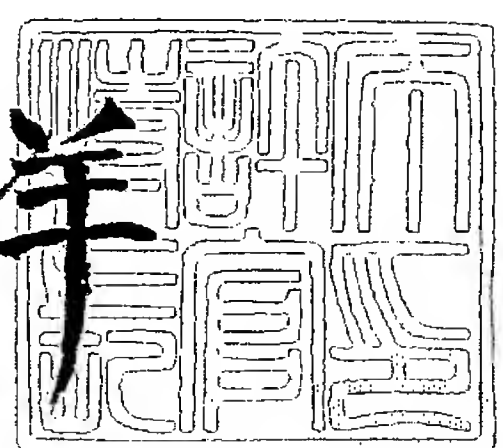
出願人 サントリー株式会社
Applicant(s):

2005年 3月10日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

小川

洋



【書類名】 特許願
【整理番号】 160313
【提出日】 平成16年 3月31日
【あて先】 特許庁長官 殿
【国際特許分類】 C12N 15/00
【発明者】
 【住所又は居所】 大阪府吹田市長野東 18-8-603
 【氏名】 大嶋 隆
【発明者】
 【住所又は居所】 大阪府茨木市末広町 6-26-702
 【氏名】 仲野 和彦
【特許出願人】
 【識別番号】 000001904
 【氏名又は名称】 サントリー株式会社
【代理人】
 【識別番号】 100080034
 【弁理士】
 【氏名又は名称】 原 謙三
 【電話番号】 06-6351-4384
【選任した代理人】
 【識別番号】 100113701
 【弁理士】
 【氏名又は名称】 木島 隆一
【選任した代理人】
 【識別番号】 100116241
 【弁理士】
 【氏名又は名称】 金子 一郎
【パリ条約による優先権等の主張】
 【国名】 アメリカ合衆国
 【出願日】 2003年12月30日
 【出願番号】 60/533,076
【手数料の表示】
 【予納台帳番号】 003229
 【納付金額】 21,000円
【提出物件の目録】
 【物件名】 特許請求の範囲 1
 【物件名】 明細書 1
 【物件名】 図面 1
 【物件名】 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲**【請求項 1】**

P C R 反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法であつて、

上記 P C R 反応に使用されるプライマーとして、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型 c 、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的な塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられるとともに、

上記特異的な塩基配列が、配列番号 1 ないし 4 に示される塩基配列の少なくとも 12 個連続する塩基配列であることを特徴とするストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 2】

さらに、上記 P C R 反応に使用されるプライマーとして、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型 c 、 e または f の株に特異的な塩基配列の少なくとも 12 個連続する塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられることを特徴とする請求項 1 に記載のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 3】

さらに、被験体の組織サンプルから染色体 D N A または総 R N A を得ることを特徴とする請求項 1 または 2 に記載のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 4】

さらに、上記組織サンプルが血液、唾液または歯垢より得られることを特徴とする請求項 1 ないし 3 のいずれか 1 項に記載のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 5】

さらに、唾液または歯垢より菌を分離する工程を包含することを特徴とする請求項 4 に記載のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 6】

ハイブリダイゼーション反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法であつて、

上記ハイブリダイゼーション反応に使用されるプローブとして、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型 c 、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的な塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられるとともに、

上記特異的な塩基配列が、配列番号 1 ないし 4 に示される塩基配列の少なくとも 12 個連続する塩基配列であることを特徴とするストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 7】

さらに、上記ハイブリダイゼーション反応に使用されるプローブとして、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型 c 、 e または f の株に特異的な塩基配列の少なくとも 12 個連続する塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられることを特徴とする請求項 6 に記載のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 8】

さらに、被験体の組織サンプルから染色体 D N A または総 R N A を得ることを特徴とする請求項 6 または 7 に記載のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法。

【請求項 9】

上記組織サンプルが血液、唾液または歯垢より得られることを特徴とする請求項 6 ないし 8 項のいずれか 1 項に記載のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方

法。

【請求項10】

さらに、唾液または歯垢より菌を分離する工程を包含することを特徴とする請求項9に記載の streptococcus mutans の血清型を判定する方法。

【請求項11】

streptococcus mutans の血清型 c、e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株に特異的である塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドを備えるとともに、

上記特異的な塩基配列が、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列であることを特徴とする streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項12】

さらに、streptococcus mutans の血清型 c、e または f の株に特異的な塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列を含むオリゴヌクレオチドを備えることを特徴とする請求項11に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項13】

さらに、被験体の組織サンプルから染色体DNAまたは総RNAを得るために試薬を含むことを特徴とする請求項11または12に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項14】

さらに、上記組織サンプルが血液、唾液または歯垢より得られることを特徴とする請求項13に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項15】

さらに、唾液または歯垢より菌を分離するための試薬を含むことを特徴とする請求項14に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項16】

さらに、PCR反応に用いるための試薬を含むことを特徴とする請求項11ないし14項のいずれか1項に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項17】

さらに、ハイブリダイゼーション反応に用いるための試薬を含むことを特徴とする請求項11ないし14項のいずれか1項に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項18】

さらに、上記オリゴヌクレオチドが標識されていることを特徴とする請求項11ないし17項のいずれか1項に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項19】

streptococcus mutans の血清型 c、e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株に特異的に結合する抗体を用いることを特徴とする streptococcus mutans の血清型を判定する方法。

【請求項20】

さらに、streptococcus mutans の血清型 c、e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株に特異的に結合する抗体を用いることを特徴とする請求項19に記載の streptococcus mutans の血清型を判定する方法。

【請求項21】

streptococcus mutans の血清型 c、e または f の株に特異的な多糖類のグ

ルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株に特異的に結合する抗体を備えることを特徴とする streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項 2 2】

さらに、 streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株に特異的に結合する抗体を備えることを特徴とする請求項 2 1 に記載の streptococcus mutans の血清型を判定するためのキット。

【請求項 2 3】

streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株に特異的な塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むことを特徴とするポリヌクレオチドまたはそのフラグメント。

【請求項 2 4】

請求項 2 3 に記載のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントによってコードされることを特徴とするポリペプチド。

【請求項 2 5】

請求項 2 3 に記載のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントを用いることを特徴とする streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株をスクリーニングする方法。

【請求項 2 6】

請求項 2 3 に記載のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントが PCR 反応に用いられることを特徴とする請求項 2 2 に記載の streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株をスクリーニングする方法。

【請求項 2 7】

請求項 2 3 に記載のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントがハイブリダイゼーション反応に用いられることを特徴とする請求項 2 2 に記載の streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株をスクリーニングする方法。

【請求項 2 8】

請求項 2 5 ないし 2 7 項のいずれか 1 項に記載の方法によって分離されることを特徴とする streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株。

【請求項 2 9】

streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株に特異的に結合することを特徴とする抗体。

【請求項 3 0】

請求項 2 9 に記載の抗体を生成する方法。

【請求項 3 1】

請求項 2 9 に記載の抗体と結合することを特徴とする請求項 2 4 に記載のポリペプチド。

【請求項 3 2】

請求項 2 9 に記載の抗体を用いることを特徴とする streptococcus mutans の血清型 c、 e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した streptococcus mutans 株をスクリーニングする方法。

【請求項 3 3】

請求項 3 2 に記載の方法によって分離されることを特徴とする streptococcus mutans

ユータンスの血清型 c、e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株。

【請求項 3 4】

配列番号 1 ~ 5 のいずれか 1 つに示される塩基配列からなるポリヌクレオチド。

【請求項 3 5】

配列番号 8 ~ 10 のいずれか 1 つに示される塩基配列からなるオリゴヌクレオチド。

【書類名】明細書

【発明の名称】新規血清型の streptococcus mutans ミュータンスおよびその利用

【技術分野】

【0001】

本発明は、streptococcus mutans (*S. mutans*) の新規血清型株、当該新規血清型株に特異的な抗体、当該抗体を作製する方法、当該抗体を用いる当該新規株を検出するための方法およびキット、ならびに、*S. mutans* の新規血清型株に特異的な多糖抗原の生合成に関与する酵素をコードするポリヌクレオチド、当該ポリヌクレオチドを用いる当該新規株を検出するための方法およびキットに関する。具体的には、上記抗体を被験体サンプルから抽出した表層多糖抗原と免疫反応させることによって、または被験体サンプルより抽出したゲノムDNAを用いて上記ポリヌクレオチドを用いてハイブリダイゼーションを行うかもしくは上記ポリヌクレオチドを用いてPCR反応を行うことによって、被験体中における*S. mutans* の新規血清型株の存在を検出する方法および当該検出方法を行うためのキットに関するものである。

【背景技術】

【0002】

streptococcus mutans (*S. mutans*) が、う蝕（むし歯）の原因菌として有名である。う蝕は、*S. mutans* が発生する酸によって歯が溶出する疾患である。*S. mutans* は、口腔内で増殖して酵素グルコシルトランスクレアーゼを分泌する。この酵素は、食物中の糖分を分解して不溶性の多糖類グルカンを生成し、このグルカンが菌体とともに歯の表面に付着してプラーク（歯垢）を形成する。プラーク内で、*S. mutans* は糖を代謝して乳酸などの酸を生成し、この酸が歯表面のエナメル質からカルシウムを溶出し、よってう蝕が進行する。このように、う蝕は、歯科領域において重要な疾患の一つであり、その治療および予防に関する研究が進められている。

【0003】

従来、細菌を分類同定する方法としては、生理生化学的性状に基づく方法、キノン組成、菌体脂肪酸組成、細胞壁成分等に基づく方法、DNAのG+C含量に基づく方法、DNA相同性に基づく方法、DNAプローブを用いる方法、および16SリボソームRNA (rRNA) 遺伝子の塩基配列の解析を行う方法等が知られている。

【0004】

特に、近年では、16SリボソームRNA遺伝子の塩基配列に基づく系統分類により得られるグループ（クラスター）を指標として、細菌の分類および識別を行うことが一般的になっている。

【0005】

ところで、ミュータンス連鎖球菌 (*mutans streptococci*) は、その細胞壁多糖類の組成およびその連鎖における相違に基づいて、*Streptococcus mutans* (*S. mutans*) (血清型c、e、f)、*Streptococcus sobrinus* (血清型d、g)、*Streptococcus cricetus* (血清型a)、*Streptococcus rattus* (血清型b)、*Streptococcus ferus* (血清型c)、*Streptococcus macacae* (血清型c)、及び*Streptococcus downei* (血清型h) の計8つの血清型に分類することができる。*S. mutans* は、上記のようにc型、e型またはf型の血清型に分類され、これらの血清型に対する抗体（抗血清）を用いて患者の口腔より決定される。

【0006】

さらに、*S. mutans* は、感染性心内膜炎 (IE) 患者の血液から分離されることがある。感染性心内膜炎は、歯科領域において最も良く知られている全身性疾患であり、致死的な感染症であり、心臓に先天性奇形を有する患者または手術歴のある人に多く見られる。感染性心内膜炎は、歯科治療によって患者の血液中に原因菌が侵入し、心内膜に細菌塊を形成して炎症を引き起こす。この原因菌は、口腔に存在する連鎖球菌（特に、*Streptococcus sanguinis*）であることが多いが、*S. mutans* もまた原因菌として挙げられ得る。

【0007】

通常、感染性心内膜炎を発症する患者を歯科治療する場合は、治療の前に抗生物質の投与が行なわれ、そして抗生物質の血中濃度が上昇してから下降するまでの間に治療が行なわれる（非特許文献1および2参照）。

【0008】

感染性心内膜炎を予防するために、多量の抗生物質が使用される。例えば、ペニシリン系抗生物質であるサワシンは、体重25kgの子供に1回につき1000mgがカプセルまたは粉末にて術前投与される。

【0009】

このような多量の抗生物質は、医学的に必要である。しかし、抗生物質の乱用に起因する薬剤耐性菌の出現は、近年大きな問題となっている。従って、抗生物質の使用量を減らすこと、および抗生物質の使用による耐性菌出現を抑制することは、有用である。

【0010】

本発明者らの以前の研究において、拔歯処置の後の感染性心内膜炎または菌血症患者から分離した4つの連鎖球菌株は、その生物学的な性質および16SリボソームRNAの塩基配列に基づいてS. mutans株と特定された（非特許文献3参照）。通常、S. mutans株は、その約80%以上が血清型cに分類されるが、被験体の血液から分離した4株のS. mutansはいずれも血清型cではなく、これらの株のうち、1株が血清型e、1株が血清型fであり、残りの2つの株（TW295及びTW871）は、血清学的に不定であった。

【0011】

S. mutans株の血清型特異的な多糖類は、ラムノース基本骨格と α -又は β -結合のグルコシド基側鎖とを有するラムノースーグルコースポリマーからなる。上記TW295株及びTW871株の血清学的に不定であるという性質は、血清型特異的な多糖抗原におけるグルコース側鎖の量の低下に起因することが示された。さらに、被験体の血液から分離したこれらの血清学的に不定なTW295株及びTW871株（便宜上、S. mutansの血清型不定株と称する）における多糖類は、グルコース側鎖ドナーにおける直前の前駆体の生産を触媒する酵素をコードしているgluA遺伝子を不活性化した変異株における多糖類と類似し、これら全てにおいてグルコースの量は低い。

【0012】

また、S. mutansの血清型不定株は、口腔から分離した株と同じくらい高い疎水性とショ糖依存的付着とを有することが示され、食作用を受けにくいうことが明らかになった。

【0013】

これら血清学的に不定な株は、疎水性と、口腔からの分離株と同じくらい高いショ糖依存付着とを有することが示され、食作用に対する感受性がより低かった。上記の知見は、高い疎水性とショ糖依存的な付着レベルとに起因して、S. mutansの血清型不定株がヒトの口腔に存在し得ることを意味する。さらに、S. mutansの血清型不定株は、食作用を受けにくいために、血液中においてより長く生存することが可能になると考えられる。

【0014】

感染性心内膜炎を予防するために、患者が感染性心内膜炎の原因菌（例えば、S. mutansの血清型不定株）を保有するか否かを簡便に同定することが、非常に望まれている。さらに、感染性心内膜炎の原因菌を特定することは、治療に用いる抗生物質を選択する際に有用である。しかし、患者が感染性心内膜炎の原因菌を保有するか否かを簡便に同定する方法や、感染性心内膜炎の原因菌を特定する方法は、未だ開発されていない。

【0015】

S. mutansの血清型不定株、血液中でも安定であり、しかも感染すると感染性心内膜炎を発症する可能性が高いと考えられる。S. mutansの血清型不定株の分離および同定が、特に望まれる。

【非特許文献1】Dajani A. S. et al., Prevention of Bacterial Endocarditis; Recommendations by the American Heart Association. Circulation 1997; 96: 358-366.

【非特許文献2】Nakatani S et al., Current characteristics of infective endo
出証特2005-3020518

carditis in Japan; an analysis of 848 cases in 2000 and 2001. Circ. J. 2003; 67: 901-905.

【非特許文献3】 Fujiwara, T., K. Nakano, M. Kawaguchi, T. Ooshima, S. Sobue, S. Kawabata, I. Nakagawa, and S. Hamada. 2001. Biochemical and genetic characterization of serologically untypable Streptococcus mutans strains isolated from patients with bacteremia. Eur. J. Oral Sci. 109: 330-334.

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0016】

*S. mutans*の血清型不定株は、死に至る可能性がある感染性心内膜炎の発症を予防する観点から重要であると考えられているので、当該*S. mutans*の血清型不定株を分離および同定して、被験体中に存在するか否かを有効かつ効率的に判定する方法を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0017】

本発明者等は、上記課題に鑑み鋭意検討した結果、免疫方法に改良を加えることによって、*S. mutans*の血清型不定株に対する抗血清を取得し、*S. mutans*の血清型不定株を新規血清型として定義した。この新規な血清型を規定する多糖抗原を解析するために、*S. mutans*多糖抗原の生合成に関する酵素（r g p A、r g p B、r g p C、r g p D、r g p E、r g p F、ORF 7、r g p H、r g p I およびORF 10）をコードする遺伝子の全配列を、当該血清型不定株において特定した。これらの遺伝子配列について既知の血清型*S. mutans*と比較すると、r g p Fにおいて複数の血清型不定株に共通して変異が存在することを見出した。さらに本発明者らは、r g p Fにおいて見出された*S. mutans*の血清型不定株に特異的な塩基配列に基づいて設計した特有のプライマーを用いて、被験体より得られた組織サンプルをPCR增幅することにより、*S. mutans*の血清型不定株の存在を有効かつ効率的に検出することが可能であることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0018】

即ち、本発明のPCR反応によって*S. mutans*の血清型を判定する方法は、上記の課題を解決するために、上記PCR反応に使用されるプライマーとして、*S. mutans*の血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した*S. mutans*株に特異的な塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられるとともに、上記特異的な塩基配列が、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列であることを特徴としている。

【0019】

好ましくは、本発明のPCR反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、上記PCR反応に使用されるプライマーとして、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられるることを特徴としている。

【0020】

好ましくは、本発明のPCR反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、被験体の組織サンプルから染色体DNAまたは総RNAを得ることを特徴としている。

【0021】

好ましくは、本発明のPCR反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、上記組織サンプルが血液、唾液または歯垢より得られることを特徴としている。

【0022】

好ましくは、本発明のPCR反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型

を判定する方法は、さらに、唾液または歯垢より菌を分離する工程を包含することを特徴としている。

【0023】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を特異的に検出することに優れたストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法を提供することができる。

【0024】

即ち、本発明のハイブリダイゼーション反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、上記の課題を解決するために、上記ハイブリダイゼーション反応に使用されるプローブとして、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的な塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられるとともに、

上記特異的な塩基配列が、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列であることを特徴としている。

【0025】

好ましくは、本発明のハイブリダイゼーション反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、上記ハイブリダイゼーション反応に使用されるプローブとして、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドが用いられることを特徴としている。

【0026】

好ましくは、本発明のハイブリダイゼーション反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、被験体の組織サンプルから染色体DNAまたは総RNAを得ることを特徴としている。

【0027】

好ましくは、本発明のハイブリダイゼーション反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、上記組織サンプルが血液、唾液または歯垢より得られることを特徴としている。

【0028】

好ましくは、本発明の本発明のハイブリダイゼーション反応によってストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、唾液または歯垢より菌を分離する工程を包含することを特徴としている。

【0029】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を特異的に検出することに優れたストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法を提供することができる。

【0030】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的である塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むオリゴヌクレオチドを備えるとともに、

上記特異的な塩基配列が、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列であることを特徴としている。

【0031】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異

的な塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列を含むオリゴヌクレオチドを備えることを特徴としている。

【0032】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、被験体の組織サンプルから染色体DNAまたは総RNAを得るための試薬を含むことを特徴としている。

【0033】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、上記組織サンプルが血液、唾液または歯垢より得られることを特徴としている。

【0034】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、唾液または歯垢より菌を分離するための試薬を含むことを特徴としている。

【0035】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、PCR反応に用いるための試薬を含むことを特徴としている。

【0036】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、ハイブリダイゼーション反応に用いるための試薬を含むことを特徴としている。

【0037】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、上記オリゴヌクレオチドが標識されていることを特徴としている。

【0038】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を特異的に検出することに優れたストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットを提供することができる。

【0039】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合する抗体を用いることを特徴としている。

【0040】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法は、さらに、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合する抗体を用いることを特徴としている。

【0041】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を特異的に検出することに優れたストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定する方法を提供することができる。

【0042】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合する抗体を備えることを特徴としている。

【0043】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットは、さらに、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合する抗体を備えることを特徴としている。

【0044】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を特異的に検出することに優れたストレプトコッカス ミュータンスの血清型を判定するためのキットを提供することができる。

【0045】

即ち、本発明のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントは、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的な塩基配列あるいは当該塩基配列の相補配列を含むことを特徴としている。

【0046】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を特異的に検出することに優れたポリヌクレオチドまたはそのフラグメントを提供することができる。

【0047】

即ち、本発明のポリペプチドは、上記の課題を解決するために、上記のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントによってコードされることを特徴としている。

【0048】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を特異的に検出することに優れたポリペプチドを提供することができる。

【0049】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株をスクリーニングする方法は、上記の課題を解決するために、上記のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントを用いることを特徴としている。

【0050】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株をスクリーニングする方法は、上記のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントがPCR反応に用いられるることを特徴としている。

【0051】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株をスクリーニングする方法は、上記のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントがハイブリダイゼーション反応に用いられるることを特徴としている。

【0052】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株のスクリーニングに優れた方法を提供することができる。

【0053】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株は、上記の課題を解決するために、上記の方法によって分離されることを特徴としている。

【0054】

上記構成によれば、新たにスクリーニングされたストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を提供することができる。

【0055】

即ち、本発明の抗体は、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合することを特徴としている。

【0056】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合することに優れた抗体を提供することができる。

【0057】

即ち、本発明の抗体の製造方法は、上記の課題を解決するために、従来の免疫方法を改良していることを特徴としている。

【0058】

上記方法によれば、抗体を容易に製造できるストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合する抗体の製造方法を提供することができる。

【0059】

即ち、本発明のポリペプチドは、上記の抗体と結合することを特徴としている。

【0060】

好ましくは、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株をスクリーニングする方法は、上記の抗体を用いることを特徴としている。

【0061】

上記構成によれば、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株のスクリーニングに優れた方法を提供することができる。

【0062】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株は、上記の課題を解決するために、上記の方法によって分離されることを特徴としている。

【0063】

上記構成によれば、新たにスクリーニングされたストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を提供することができる。

【0064】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンス新規血清型株は、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したことを特徴としている。

【0065】

上記構成によれば、既知の血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスに関する新たな知見を加えるとともに、既知の血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスだけでは解明できなかった疾患の治療および／または予防に有用であるストレプトコッカス ミュータンス株を提供することができる。

【0066】

即ち、本発明の抗体は、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的に結合することを特徴としている。

【0067】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスを検出するために有用な抗体を提供することができる。

【0068】

即ち、本発明の抗体は、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的な多糖類のグルコース側鎖に結合することを特徴としている。

【0069】

即ち、本発明の抗体を生成する方法は、上記の課題を解決するために、従来の免疫方法を改良していることを特徴としている。

【0070】

上記構成によれば、従来の免疫方法では取得し得なかった新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスに対する抗体を提供することができる。

【0071】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を検出する方法は、上記の課題を解決するために、上記の抗体を用いて免疫反応を行う工程を包含することを特徴としている。

【0072】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスの有用な検出方法を提供することができる。

【0073】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を検出するためのキットは、上記の課題を解決するために、上記の抗体を備えることを特徴としている。

【0074】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスの有用な検出キットを提供することができる。

【0075】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株をスクリーニングする方法は、上記の課題を解決するために、上記の抗体を用いることを特徴としている。

【0076】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスの有用なスクリーニング方法を提供することができる。

【0077】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株は、上記の課題を解決するために、上記のスクリーニング方法によってスクリーニングされることを特徴としている。

【0078】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスをさらに提供することができる。

【0079】

即ち、本発明のr g p Fポリペプチドは、上記の課題を解決するために、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株に特異的な多糖類のグルコース側鎖を形成し、配列番号1ないし4に示される塩基配列からなるポリヌクレオチドによってコ-

ドされることを特徴としている。

【0080】

即ち、本発明のオリゴヌクレオチドは、上記の課題を解決するために、配列番号1ないし4に示される塩基配列からなることを特徴としている。

【0081】

即ち、本発明のオリゴヌクレオチドは、上記の課題を解決するために、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列を含むことを特徴としている。

【0082】

好ましくは、本発明のオリゴヌクレオチドは、配列番号8ないし10に示される塩基配列またはその相補配列を含むことを特徴としている。

【0083】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスに特異的な多糖類のグルコース側鎖の生合成に重要な酵素を提供することができる。

【0084】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を検出する方法は、上記の課題を解決するために、上記のオリゴヌクレオチドを用いてPCR反応を行う工程を包含することを特徴としている。

【0085】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスに特異的な多糖類のグルコース側鎖の生合成に重要な酵素を検出して当該新規血清型株の存在を知ることができる。

【0086】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を検出する方法は、上記の課題を解決するために、上記のオリゴヌクレオチドを用いてハイブリダイゼーション反応を行う工程を包含することを特徴としている。

【0087】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスに特異的な多糖類のグルコース側鎖の生合成に重要な酵素を検出して当該新規血清型株の存在を知ることができます。

【0088】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株を検出するためのキットは、上記の課題を解決するために、上記のオリゴヌクレオチドを備えることを特徴としている。

【0089】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスに特異的な多糖類のグルコース側鎖の生合成に重要な酵素を検出して当該新規血清型株の存在を知ることができます。

【0090】

即ち、本発明のストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下したストレプトコッカス ミュータンス株をスクリーニングする方法は、上記の課題を解決するために、上記のオリゴヌクレオチドを用いることを特徴としている。

【0091】

上記構成によれば、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンスをさらに提供することができる。

【0092】

即ち、本発明の細菌検出器具は、新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンス株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の生合成に重要な酵素に特異的な塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列を含むオリゴヌクレオチドが基板上に固定化されていることを特徴としている。

【0093】

上記構成によれば、サンプル中に含まれる新規血清型を有するストレプトコッカス ミュータンス株を検出・同定することができる。

【0094】

好みしくは、細菌検出器具は、さらに、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、eまたはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖生合成に重要な酵素に特異的な塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列を含むオリゴヌクレオチドが基板上に固定化されていることを特徴としている。

【0095】

上記構成によれば、サンプル中に含まれるストレプトコッカス ミュータンス株の網羅的な検査を行うことができる。

【0096】

本発明のさらに他の目的、特徴、および優れた点は、以下に示す記載によって十分わかるであろう。また、本発明の利益は、添付図面を参照した次の説明で明白になるであろう。

【発明の効果】

【0097】

本発明によって、死に至る可能性がある感染性心内膜炎の発症を予防する観点から重要であると考えられているS. mutansの血清型不定株が被験体中に存在するか否かを有効かつ効率的に判定する方法を提供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

【0098】

本発明の実施の一形態について以下に詳細に説明するが、本発明は以下の記載に限定されるものではない。

【0099】

Streptococcus mutansは、感染性心内膜炎を発症する患者の血液より時折単離されるが、その侵入機構および生存機構は、解明の余地を残す。菌血症または感染性心内膜炎を発症する患者より得た4つの血液分離株のうち2つ(TW295株およびTW871株)は、免疫沈降試験によると血清学的に不定であり、このことは、S. mutansの血清型特異的多糖抗原のグルコース側鎖の欠如に起因した。これらの株に対する抗血清を用いる免疫拡散分析は、100人の被験体より得た100個の分離株のうち2つが陽性反応を示すことを実証したが、50人の被験体より得た250個の分離株のさらなる分析は、单一の患者より得た50個の分離株全てが抗c型抗血清、抗e型抗血清、および抗f型抗血清と反応しないが、抗TW295抗血清および抗TW871抗血清と反応性があることを示した。これらの口腔分離株は、対照株であるS. mutans株MT8148と同様の生物学的特性(高レベルのショ糖依存的吸着および菌体疎水性、ならびにグルコシルトランスフェラーゼおよびタンパク質抗原(PA)の発現が挙げられる)を示した。本発明者らは、この生物を血清型kと名付けた。次いで、グルコース側鎖消失変異株を、MT8148株のg1uA遺伝子の挿入不活化によって構築した。この変異株は、S. mutans血清型kと同様の生物学的特性を示した。血清型kの口腔分離株は、MT8148株のg1uA不活化変異体とおよび血液分離株同様に食作用にほとんど感受性ではない。これらの結果は、S. mutans血清型k株がヒト口腔内に存在しそして食作用に対する低い感受性のために血液中で生存し得ることを示す。

【0100】

本発明者らは、ヒト血液サンプルおよび口腔サンプルより新たなStreptococcus mutans(血清型k)を分離および特徴付けた。血清型k株の血清学的特徴は、MT8148のg

*l u A*不活性変異株 (MT 8148GD) の特徴と同様であることを見出した。しかし、MT 8148GDは、その親株より有意に低いガラス表面に対するショ糖依存的付着、唾液で被覆したヒドロキシアパタイトに対するショ糖非依存的付着、デキストラン結合活性、および菌体結合型 (cell-associated) グルコシルトランスフェラーゼ (GTF) 活性を示した。さらに、ウエスタンプロット分析では、血清型 k における GTFB/GTFC の発現率比が MT 8148 と比較して減少したが、ラットにおける MT 8148GD および血清型 k の口腔分離株のう蝕誘発能が MT 8148 と同様であるということを示した。従って、*S. mutans*の血清型特異的多糖におけるグルコース側鎖の欠失は、そのう蝕誘発能と関連し得るが、その他の主要な表層タンパク質よりその程度が低い。

【0101】

(1) 血清型 k の*S. mutans*株

*S. mutans*の血清型不定株は、血清型特異多糖抗原におけるラムノース主骨格に結合するグルコース側鎖の量が著しく低下することで、抗原性が低下している。この型の抗血清はこれまで得られなかつたが、本発明者らは、免疫法を工夫することによって抗血清を取得し得た。そしてこの*S. mutans*の血清型不定株を、新しい血清型 k 型と命名した。

【0102】

日本人小児 100 人の口腔から分離した 100 株を検討すると、k 型*S. mutans*株の頻度は、2/100 であった。また、この k 型*S. mutans*株は、ヒト多核白血球による食作用を受け難く、血中で排除されにくい傾向にある。

【0103】

k 型*S. mutans*株の血清型特異多糖抗原は、ラムノース主骨格に結合するグルコース側鎖の量が著しく低下しており、これが GTF や PAc 等の主要なタンパク質抗原ほどではないが、k 型*S. mutans*株の菌う蝕原性の低下につながっていると考えられる。

【0104】

本発明において、従来の免疫方法に改良を加えることによって、血清型 k の*S. mutans*株に対する抗血清が取得された。*S. mutans*株の多糖抗原の生合成に関わる遺伝子群の配列を特定して血清型 k と既知株とを比較した結果、血清型 k の*S. mutans*株に共通して存在する r g p F 遺伝子の配列において変異が同定された。このことは、*S. mutans*株と他の株との間において、表層の多糖類が異なることを示す。

【0105】

(A) ポリヌクレオチド

本発明は、配列番号 1 ないし 4 に示される塩基配列を有するポリヌクレオチドまたはそのフラグメントを提供する。本明細書中で使用される場合、用語「ポリヌクレオチド」は「核酸」または「核酸分子」と交換可能に使用され、ヌクレオチドの重合体が意図される。本明細書中で使用される場合、用語「塩基配列」は、「核酸配列」と交換可能に使用され、デオキシリボヌクレオチド (A、G、C および T と省略される) の配列として示される。しかし、ポリヌクレオチドまたはポリヌクレオチドの「塩基配列」は、DNA 分子またはポリヌクレオチドに対してデオキシリボヌクレオチドの配列が意図され、そして RNA 分子またはポリヌクレオチドに対してリボヌクレオチド (A、G、C および U) の対応する配列（ここで特定されるデオキシヌクレオチド配列における各チミジンデオキシヌクレオチド (T) は、リボヌクレオチドのウリジン (U) によって置き換えられる）が意図される。例えば、デオキシリボヌクレオチドの略語を用いて示される「配列番号 1 ないし 4 の配列を有する RNA 分子」とは、配列番号 1 ないし 4 の各デオキシヌクレオチド A、G または C が、対応するリボヌクレオチド A、G または C によって置換され、そしてデオキシヌクレオチド T が、リボヌクレオチド U によって置き換えられる配列を有する RNA 分子を示すことが意図される。また、「配列番号 1 ないし 4 に示される塩基配列を含むポリヌクレオチドまたはそのフラグメント」とは、配列番号 1 ないし 4 の各デオキシヌクレオチド A、G、C および / または T によって示される配列を含むポリヌクレオチドまたはその断片部分が意図される。本明細書中で使用される場合、用語「オリゴヌクレオチド」は、ヌクレオチドが数個ないし数十個結合したものが意図され、「ポリヌクレオチド」と

交換可能に使用される。オリゴヌクレオチドは、短いものはジヌクレオチド（二量体）、トリヌクレオチド（三量体）といわれ、長いものは30マーまたは100マーというように重合しているヌクレオチドの数で表される。オリゴヌクレオチドは、より長いポリヌクレオチドのフラグメントとして生成されても、化合合成されてもよい。

【0106】

本発明のポリヌクレオチドのフラグメントは、少なくとも12nt（ヌクレオチド）、好ましくは約15nt、そしてより好ましくは少なくとも約20nt、なおより好ましくは少なくとも約30nt、そしてさらにより好ましくは少なくとも約40ntの長さのフラグメントが意図される。少なくとも20ntの長さのフラグメントによって、例えば、配列番号1ないし4に示されるヌクレオチド配列からの20以上の連続した塩基を含むフラグメントが意図される。本明細書を参照すれば配列番号1ないし4に示されるヌクレオチド配列が提供されるので、当業者は、このようなDNAフラグメントを容易に作製することができる。例えば、制限エンドヌクレアーゼ切断または超音波による剪断は、種々のサイズのフラグメントを作製するために容易に使用され得る。あるいは、このようなフラグメントは、合成的に作製され得る。適切なフラグメント（オリゴヌクレオチド）が、Applied Biosystems Incorporated (ABI, 850 Lincoln Center Dr., Foster City, CA 94404) 392型シンセサイザーなどによって合成される。

【0107】

本発明は、血清型kのS. mutans株タンパク質に特異的な多糖抗原の生合成に関する酵素をコードするか否かに関係なく、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する配列またはその相補配列からなるポリヌクレオチドに関する。これは、特定のポリヌクレオチドが血清型kのS. mutans株タンパク質をコードしない場合さえ、当業者は、ポリヌクレオチドを、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応（PCR）のプライマー、またはハイブリダイゼーションプローブとして使用するかを容易に理解するからである。本発明のポリヌクレオチドは、血清型kのS. mutans株を特異的にPCR増幅するので、本発明のポリヌクレオチドは、血清型kのS. mutans株に特異的にハイブリダイズするハイブリダイゼーションプローブとしてもまた利用可能である。血清型kのS. mutans株タンパク質をコードしない本発明のポリヌクレオチドの他の用途としては、Vermaら、Human Chromosomes: a Manual of Basic Techniques, Pergamon Press, New York (1988)に記載の、正確な染色体位置を提供するための分裂中期染色体展開物に対するインサイチュハイブリダイゼーション（例えば、FISH）；および、特定の組織における血清型kのS. mutans株mRNA発現を検出するためのノーザンプロット分析が挙げられる。

【0108】

例えば、「長さが少なくとも20nt」のポリヌクレオチドの部分によって、参考のポリヌクレオチドのヌクレオチド配列からの20以上の隣接したヌクレオチドが意図される。好ましい実施形態において、本発明のこのような部分は、ポリメラーゼ連鎖反応（PCR）による標的配列の増幅のためのプライマーとして、または従来のDNAハイブリダイゼーション技術に従ったプローブとしてのいずれかで診断的に有用である。

【0109】

別の局面において、本発明は、ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件下で、上記の本発明のポリヌクレオチド（例えば、配列番号1ないし4に示される塩基配列からなるポリヌクレオチド）の一部にハイブリダイズするポリヌクレオチドを含む、単離したポリヌクレオチドを提供する。用語「ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件」は、ハイブリダイゼーション溶液（50%ホルムアミド、5×SSC（150mMのNaCl、15mMのクエン酸三ナトリウム）、50mMのリン酸ナトリウム（pH 7.6）、5×デンハート液、10%硫酸デキストラン、および20μg/mlの変性剪断サケ精子DNAを含む）中にて42℃で一晩インキュベーションした後、約65℃にて0.1×SSC中でフィルターを洗浄することが意図される。ポリヌクレオチドの「一部」にハイブリダイズするポリヌクレオチドによって、参考のポリヌクレオチドの少なくとも約15ヌクレオチド(nt)、そしてより好ましくは少なくとも約20nt、さらにより好まし

くは少なくとも約30nt、そしてさらにより好ましくは約30～70ntにハイブリダイズするポリヌクレオチド(DNAまたはRNAのいずれか)が意図される。これらは、本明細書中においてより詳細に考察されるような診断用プライマーおよび診断用プローブとして有用である。

【0110】

血清型kのS. mutans株タンパク質に特異的な多糖抗原の合成に関与する酵素をコードする本発明のポリヌクレオチドとしては、以下が挙げられるがこれらに限定されない：それ自体によって、成熟ポリペプチドのアミノ酸配列をコードするポリヌクレオチド；成熟したポリペプチドのコード配列およびさらなる配列（例えば、リーダー配列をコードする配列）（例えば、プレタンパク質配列またはプロタンパク質配列またはプレプロタンパク質配列）；イントロン、非コード5'配列および非コード3'配列（例えば、転写、mRNAプロセシング（スプライシングおよびポリアデニル化シグナルを含む）において役割を担う転写非翻訳配列）；さらなる機能性を提供するようなさらなるアミノ酸をコードするさらなるコード配列。従って、例えば、ポリペプチドをコードする配列は、マーカー配列（例えば、融合されたポリペプチドの精製を容易にするペプチドをコードする配列）に融合され得る。本発明のこの局面の特定の好ましい実施態様において、マーカーアミノ酸配列は、ヘキサヒスチジンペプチド（例えば、pQEベクター（Qiagen, Inc.）において提供されるタグ）であり、他の中では、それらの多くは公的および/または商業的に入手可能である。例えば、Gentzら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86: 821-824 (1989)において記載されるように、ヘキサヒスチジンは、融合タンパク質の簡便な精製を提供する。「HA」タグは、インフルエンザ赤血球凝集素(HA)タンパク質由来のエピトープに対応する精製のために有用な別のペプチドであり、それは、Wilsonら、Cell 37: 767 (1984)によって記載されている。他のそのような融合タンパク質は、NまたはC末端にてFcに融合される血清型kのS. mutans株タンパク質またはそのフラグメントを含む。

【0111】

本発明はさらに、血清型kのS. mutans株タンパク質に特異的な多糖抗原の合成に関与する酵素をコードする本発明のポリヌクレオチドの変異体に関する。変異体は、天然の対立遺伝子変異体のように、天然に生じ得る。「対立遺伝子変異体」によって、生物の染色体上の所定の遺伝子座を占める遺伝子のいくつかの交換可能な形態の1つが意図される。天然に存在しない変異体は、例えば当該分野で公知の変異誘発技術を用いて生成され得る。

【0112】

そのような変異体は、1または数個のヌクレオチド置換、欠失、または付加によって生成される変異体を含む。置換、欠失、または付加は、1つ以上のヌクレオチドを含み得る。変異体は、コードもしくは非コード領域、またはその両方において変化され得る。コード領域における変異は、保存的もしくは非保存的なアミノ酸置換、欠失、または付加を生成し得る。

【0113】

(B) ポリペプチド

本発明は、配列番号1ないし4に示される塩基配列によってコードされるポリペプチドを提供する。本発明の好ましいポリペプチドとしては、成熟ポリペプチド、細胞外ドメイン、膜貫通ドメイン、細胞内ドメイン、または膜貫通ドメインの全てまたは一部を欠失した細胞外および細胞内ドメインを含むポリペプチドが挙げられる。本明細書中で使用される場合、用語「ポリペプチド」は、「ペプチド」または「タンパク質」と交換可能に使用される。さらに、本発明は、配列番号1ないし4に示される塩基配列によってコードされるポリペプチドの1または数個のアミノ酸が置換、付加または欠失したポリペプチドを提供する。保存的もしくは非保存的なアミノ酸置換、欠失、または付加が好ましく、特に好ましいものは、サイレント置換、付加、および欠失であり、これらは、血清型kのS. mutans株タンパク質またはその一部の特性および活性を変化しない。これらの点において特

にまた好ましいものは、保存的置換である。さらに、本発明のポリペプチドは、化学合成されても組換え生成されてもよい。

【0114】

1つの局面において、本発明は、本明細書中に記載の血清型 k の S. mutans 株タンパク質のエピトープ保有部分のアミノ酸配列を有するポリペプチドに関する。本発明の血清型 k の S. mutans 株タンパク質のエピトープ保有部分のアミノ酸配列を有するポリペプチドは、少なくとも 6 個、7 個、8 個、9 個、10 個のアミノ酸を有するポリペプチドの部分を含むが、配列番号 1 ないし 4 に示される塩基配列によってコードされる本発明のポリペプチドの全アミノ酸配列の長さまでの任意の長さ（全体を含む）のエピトープ保有部分ポリペプチドもまた含まれる。

【0115】

さらに本発明は、本発明の血清型 k の S. mutans 株タンパク質のエピトープ保有ペプチドを提供する。本明細書から明らかのように、本発明の血清型 k の S. mutans 株は免疫原性である。従って、本発明の血清型 k の S. mutans 株の抗体応答を惹起するタンパク質のエピトープ部分は、当該分野で公知の方法により同定される。例えば、Geysen ら (1984) は、酵素一結合免疫吸着アッセイにおける反応に十分に純粋な何百というペプチドの固体支持体上の迅速な同時合成の手順を開示する。合成ペプチドの抗体との相互作用は、次いで、それらを支持体から除去することなく容易に検出される。この様式において、所望のタンパク質の免疫原性エピトープを保有するペプチドは、当業者により日常的に同定され得る。例えば、口蹄疫ウイルスのコートタンパク質における免疫学的に重要なエピトープは、タンパク質の 213 のアミノ酸配列全体を覆う全ての 208 の可能なヘキサペプチドの重複セットの合成による 7 アミノ酸の解明により Geysen らによって位置付けされた。次いで、全ての 20 アミノ酸が順にエピトープ内の各位置で置換されたペプチドの完全な置換セットが合成され、そして抗体との反応のための特異性を与える特定のアミノ酸が決定された。従って、本発明のエピトープ保有ペプチドのペプチドアナログは、この方法により日常的に作製され得る。Geysen (1987) の米国特許第 4,708,781 号は、所望のタンパク質の免疫原性エピトープを保有するペプチドを同定するこの方法をさらに記載している。

【0116】

「免疫原性エピトープ」は、タンパク質全体が免疫原である場合、抗体応答を誘発するタンパク質の一部として定義される。これらの免疫原性エピトープは、分子上の 2、3 の焦点に制限されると考えられている。一方では、抗体が結合し得るタンパク質分子の領域は、「抗原性エピトープ」と定義され得る。タンパク質の免疫原性エピトープの数は、一般には、抗原性エピトープの数よりも少ない。例えば、Geysen, H. M. ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81: 3998-4002 (1984) を参照のこと。

【0117】

本発明の抗原性エピトープ保有ペプチドは、本発明のポリペプチドに特異的に結合するモノクローナル抗体を含む抗体を惹起するのに有用である。従って、抗原エピトープ保有ペプチドで免疫化されたドナーからの脾臓細胞の融合により得られるハイブリドーマの大部分は、一般に天然のタンパク質と反応性がある抗体を分泌する。抗原性エピトープ保有ペプチドにより惹起された抗体は、模倣タンパク質を検出するのに有用であり、そして異なるペプチドに対する抗体が、翻訳後プロセシングを受けるタンパク質前駆体の種々の領域の末路を追跡するために使用され得る。免疫沈降アッセイにおいて、短いペプチド（例えば、約 9 アミノ酸）でさえ、より長いペプチドに結合しそして置換し得ることが示されているので、ペプチドおよび抗ペプチド抗体は、模倣タンパク質についての種々の定性的または定量的アッセイ、例えば、競合的アッセイにおいて使用され得る。例えば、Wilson, I. A. ら、Cell 37: 767-778 (1984) 777 を参照のこと。本発明の抗ペプチド抗体もまた、模倣タンパク質の精製（例えば、当該分野で周知の方法を使用して、吸着クロマトグラフィーにより）に有用である。

【0118】

上記のガイドラインに従って設計された本発明の抗原性エピトープ保有ペプチドは、好

ましくは本発明のポリペプチドのアミノ酸配列内に含まれる少なくとも7、より好ましくは少なくとも9、そして最も好ましくは約15～約30アミノ酸の間の配列を含む。しかし、本発明のポリペプチドのアミノ酸配列の約30～約50アミノ酸または全体までの任意の長さおよび全体を含む、本発明のポリペプチドのアミノ酸配列のより大部分を含むペプチドまたはポリペプチドもまた、本発明のエピトープ保有ペプチドであると考えられ、そしてまた模倣タンパク質と反応する抗体を誘導するのに有用である。好ましくは、エピトープ保有ペプチドのアミノ酸配列は、水性溶媒中で実質的な溶解性を提供するように選択され（すなわち、その配列は、比較的親水性残基を含み、そして高度な疎水性配列は好ましくは回避される）；そしてプロリン残基を含む配列が特に好ましい。

【0119】

本発明のエピトープ保有ペプチドは、本発明のポリヌクレオチドを使用する組換え手段を含むペプチドを作製するための任意の従来の手段により產生され得る。例えば、短いエピトープ保有アミノ酸配列は、組換え体產生および精製の間、ならびに抗ペプチド抗体を產生するための免疫化の間、キャリアとして作用するより大きなポリペプチドに融合され得る。エピトープ保有ペプチドはまた、化学合成の公知の方法を使用して合成され得る。

【0120】

本発明のエピトープ保有ペプチドは、当該分野に周知の方法によって抗体を誘導するために使用される。例えば、Chow, M. ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82: 910-914；およびBittle, F. J. ら、J. Gen. Virol. 66: 2347-2354 (1985) を参照のこと。一般には、動物は遊離ペプチドで免疫化され得る；しかし、抗ペプチド抗体力価はペプチドを高分子キャリア（例えば、キーホールリンペットヘモシアニン（KLH）または破傷風トキソイド）にカップリングすることにより追加免疫され得る。例えば、システインを含有するペプチドは、m-マレイミドベンゾイル-N-ヒドロキシスクシンイミドエステル（MB-S）のようなリンカーを使用してキャリアにカップリングされ得、一方、他のペプチドは、グルタルアルデヒドのようなより一般的な連結剤を使用してキャリアにカップリングされ得る。ウサギ、ラット、およびマウスのような動物は、遊離またはキャリアーカップリングペプチドのいずれかで、例えば、約100 μgのペプチドまたはキャリアタンパク質およびFreundのアジュバントを含むエマルジョンの腹腔内および／または皮内注射により免疫化される。いくつかの追加免疫注射が、例えば、固体表面に吸着された遊離ペプチドを使用してELISAアッセイにより検出され得る有用な力価の抗ペプチド抗体を提供するために、例えば、約2週間の間隔で必要とされ得る。免疫化動物からの血清における抗ペプチド抗体の力価は、抗ペプチド抗体の選択により、例えば、当該分野で周知の方法による固体支持体上のペプチドへの吸着および選択された抗体の溶出により増加され得る。

【0121】

(C) ベクター

本発明はまた、本発明のポリペプチドを組換えるに生成するための本発明のポリヌクレオチドを含むベクター、組換えベクターで遺伝子操作された宿主細胞、および組換え技術によるk型S. mutansポリペプチドまたはそのフラグメントの產生に関する。

【0122】

組換え構築物は、感染、形質導入、トランスフェクション、エレクトロポレーション、および形質転換のような周知の技術を用いて宿主細胞に導入され得る。ベクターは、例えば、ファージベクター、プラスミドベクター、ウイルスベクター、またはレトロウイルスベクターであり得る。レトロウイルスベクターは、複製可能かまたは複製欠損であり得る。後者の場合、ウイルスの増殖は、一般的に、相補宿主細胞においてのみ生じる。

【0123】

ポリヌクレオチドは、宿主細胞における増殖のための選択マーカーを含むベクターに結合され得る。一般的に、プラスミドベクターは、リン酸カルシウム沈殿物のような沈殿物中か、または荷電された脂質との複合体中で導入される。ベクターがウイルスである場合、ベクターは、適切なパッケージング細胞株を用いてインビトロでパッケージングされ得

、次いで宿主細胞に形質導入され得る。

【0124】

目的のポリヌクレオチドに対するシス作用性制御領域を含むベクターが好ましい。適切なトランス作用性因子は、宿主によって供給され得るか、相補ベクターによって供給され得るか、または宿主への導入の際にベクター自体によって供給され得る。

【0125】

この事に関する特定の好ましい実施態様において、ベクターは、誘導性および／または細胞型特異的であり得る特異的な発現を提供する。このようなベクターの中で特に好ましいベクターは、温度および栄養添加物のような操作することが容易である環境因子によって誘導性のベクターである。

【0126】

本発明において有用な発現ベクターとしては、染色体ベクター、エピソームベクター、およびウイルス由来ベクター（例えば、細菌プラスミド、バクテリオファージ、酵母エピソーム、酵母染色体エレメント、ウイルス（例えば、バキュロウイルス、パポバウイルス、ワクシニアウイルス、アデノウイルス、トリポックスウイルス、仮性狂犬病ウイルス、およびレトロウイルス）、ならびにそれらの組合せに由来するベクター（例えば、コスミドおよびファージミド）が挙げられる。

【0127】

DNAインサートは、適切なプロモーター（例えば、ファージ λ PLプロモーター、E. coli lacプロモーター、trpプロモーター、およびtacプロモーター、SV40初期プロモーターおよび後期プロモーター、ならびにレトロウイルスLTRのプロモーター）に作動可能に連結されるべきである。他の適切なプロモーターは、当業者に公知である。発現構築物は、さらに、転写開始、転写終結のための部位、および、転写領域中に翻訳のためのリボゾーム結合部位を含む。構築物によって発現される成熟転写物のコード部分は、翻訳されるべきポリペプチドの始めに転写開始AUGを含み、そして終わりに適切に位置される終止コドンを含む。

【0128】

示されるように、発現ベクターは、好ましくは少なくとも1つの選択マーカーを含む。このようなマーカーとしては、真核生物細胞培養についてはジヒドロ葉酸レダクターゼまたはネオマイシン耐性、およびE. coliおよび他の細菌における培養についてはテトラサイクリン耐性遺伝子またはアンピシリン耐性遺伝子が挙げられる。適切な宿主の代表的な例としては、菌体（例えば、E. coli細胞、Streptomyces細胞、およびSalmonella typhimurium細胞）；真菌細胞（例えば酵母細胞）；昆虫細胞（例えば、Drosophila S2細胞およびSpodoptera Sf9細胞）；動物細胞（例えば、CHO細胞、COS細胞、およびBowe's黑色腫細胞）；ならびに植物細胞が挙げられる。上記の宿主細胞のための適切な培養培地および条件は当分野で公知である。

【0129】

細菌における使用に好ましいベクターの中には、pQE70、pQE60、およびpQE-9（Qiagenから入手可能）；pBSベクター、Phagescriptベクター、Bluescriptベクター、pNH8A、pNH16a、pNH18A、pNH46A（Stratageneから入手可能）；ならびにptrc99a、pKK223-3、pKK233-3、pDR540、pRIT5（Phrmaciaから入手可能）が含まれる。好ましい真核生物ベクターの中には、pWLNEO、pSV2CAT、pOG44、pXT1、およびpSG（Stratageneから入手可能）；ならびにpSVK3、pBPV、pMSG、およびpSVL（Phrmaciaから入手可能）がある。他の適切なベクターは、当業者に容易に明らかである。

【0130】

本発明における使用に適した公知の細菌プロモーターの中には、E. coli lacIおよびlacZプロモーター、T3プロモーターおよびT7プロモーター、gptプロモーター、λPRプロモーターおよびλPLプロモーター、ならびにtrpプロモーターが含まれる。適切な真核生物プロモーターとしては、CMV前初期プロモーター、HSVチミ

ジンキナーゼプロモーター、初期 SV40 プロモーターおよび後期 SV40 プロモーター、レトロウイルスLTRのプロモーター（例えば、ラウス肉腫ウイルス（RSV）のプロモーター）、ならびにメタロチオネインプロモーター（例えば、マウスマタロチオネインIプロモーター）が挙げられる。

【0131】

宿主細胞への構築物の導入は、リン酸カルシウムトランスフェクション、DEAEデキストラン媒介トランスフェクション、カチオン性脂質媒介トランスフェクション、エレクトロポレーション、形質導入、感染または他の方法によってもたらされ得る。このような方法は、Davisら、Basic Methods In Molecular Biology (1986) のような多くの標準的研究室マニュアルに記載されている。

【0132】

高等真核生物によるDNAの転写は、ベクター中にエンハンサー配列を挿入することによって増大させ得る。エンハンサーは、所定の宿主細胞型におけるプロモーターの転写活性を増大するように働く、通常約10～300bpのDNAのシス作用性エレメントである。エンハンサーの例としては、SV40エンハンサー（これは、複製起点の後期側上の100～270bpに位置される）、サイトメガロウイルスの初期プロモーターエンハンサー、複製起点の後期側上のポリオーマエンハンサー、およびアデノウイルスエンハンサーが挙げられる。

【0133】

翻訳されたタンパク質の小胞体の管腔内へか、周辺質空間内へか、または細胞外環境内への分泌のために、適切な分泌シグナルが、発現されるポリペプチド中に組み込まれ得る。シグナルは、ポリペプチドに対して内因性であり得るか、またはそれらは異種シグナルであり得る。

【0134】

従って、ポリペプチドは、融合タンパク質のような改変された形態で発現され得、そして分泌シグナルだけでなく、付加的な異種の機能的領域も含み得る。例えば、付加的なアミノ酸、特に荷電性アミノ酸の領域が、宿主細胞内での、精製の間の、または続く操作および保存の間の、安定性および持続性を改善するために、ポリペプチドのN末端に付加され得る。また、ペプチド部分が、精製を容易にするためにポリペプチドへ付加され得る。そのような領域は、ポリペプチドの最終調製の前に除去され得る。とりわけ、分泌または排出を生じるため、安定性を改善するため、および精製を容易にするためのペプチド部分のポリペプチドへの付加は、当分野でよく知られており、そして日常的な技術である。好ましい融合タンパク質は、タンパク質の可溶化に有用な免疫グロブリン由来の異種領域を含む。例えば、EP A 0 464 533（また、カナダ対応出願2045869）は、別のヒトタンパク質またはその一部とともに免疫グロブリン分子における定常領域の種々の部分を含む融合タンパク質を開示する。多くの場合、融合タンパク質中のFc部分は、治療および診断における使用に十分に有利であり、従って、例えば改善された薬物動態学的特性を生じる（EP A 0232 262）。一方、いくつかの使用について、融合タンパク質が、記載される有利な様式で、発現され、検出され、および精製された後にFc部分が欠失され得ることが望ましい。これは、Fc部分が、治療および診断における使用の妨害であると判明する場合（例えば、融合タンパク質が免疫のための抗原として使用されるべき場合）である。薬物探索において、例えばhIL-5のようなヒトタンパク質は、hIL-5のアンタゴニストを同定するための高処理能力スクリーニングアッセイの目的でFc部分と融合されている。D. Bennettら、Journal of Molecular Recognition Vol. 8: 52-58 (1995)、およびK. Johansonら、The Journal of Biological Chemistry Vol. 270, No. 16, 9459-9471頁(1995)を参照のこと。

【0135】

k型S. mutansタンパク質は、硫安沈殿またはエタノール沈殿、酸抽出、陰イオンまたは陽イオン交換クロマトグラフィー、ホスホセルロースクロマトグラフィー、疎水性相互作用クロマトグラフィー、アフィニティーコロマトグラフィー、ヒドロキシアパタイトク

ロマトグラフィー、およびレクチンクロマトグラフィーを含む周知の方法によって組換え細胞培養物から回収され、そして精製され得る。最も好ましくは、高速液体クロマトグラフィー（「HPLC」）が精製のために用いられる。

[0 1 3 6]

(D) 細菌

(D) 細菌
本発明は、分離された血清型 k の S. mutans 株を提供する。好ましくは、本発明の血清型 k の S. mutans 株は、以下で詳述されるような血清型 k の S. mutans 株に特異的に結合する抗体を用いて、生物学的サンプルより分離される。好ましい血清型 k の S. mutans 株としては、血液分離株 2 株 (TW 295 および TW 871)、口腔分離株 154 株 (FT 1 ~ FT 51、SU 1 ~ SU 51、および YK 1 ~ YK 50、ならびに AT 1 および YT 1 ~ YT 51) が挙げられるがこれらに限定されない。用語「生物学的サンプル」は、個体、体液、細胞株、組織培養物、または血清型 k の S. mutans 株タンパク質もしくはその DNA もしくは mRNA を含む他の供給源から得られる、任意の生物学的サンプルが意図される。生物学的サンプルとしては、血清型 k の S. mutans 株タンパク質を含む体液 (例えば、血液、唾液、歯垢、血清、血漿、尿、滑液、および隨液) あるいは血清型 k の S. mutans 株タンパク質を発現する可能性のある組織供給源が挙げられる。本明細書中で使用される場合、用語「組織サンプル」は、組織供給源より得られた生物学的サンプルが意図される。哺乳動物から組織生検および体液を得るための方法は当該分野で周知である。生物学的サンプルが mRNA を含む場合、組織生検が好ましい供給源である。本明細書中で使用される場合、用語「サンプル」としては、上記生物学的サンプルおよび上記組織サンプル以外に、上記生物学的サンプルおよび上記組織サンプルより抽出したゲノム DNA サンプルおよび / または総 RNA サンプルも挙げられる。

[0137]

1つの局面において、本発明は、*S. mutans*の血清型 c、e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した*S. mutans*株を提供する。本明細書中で使用される用語「*S. mutans*の血清型 c、e または f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した」は、*S. mutans*の血清型 c、e または f の株に特異的な既知の抗体を用いて検出することができないことが意図される。従って、本明細書を参照して、この用語は、*S. mutans*の血清型 c、e または f の株に特異的な多糖抗原のグルコース側鎖が全くないことを意味するのではなく、*S. mutans*の血清型 c、e または f の株に特異的な既知の抗体に対する抗原性が著しく低下している状態であるということを意図していることを、当業者は容易に理解する。

[0 1 3 8]

(E) 抗体

（イ）抗体
本発明は、*S. mutans*の血清型 c、e、もしくは f の株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株に特異的に結合する抗体を提供する。好ましくは、本発明側鎖の量が低下した血清型の株に特異的に結合する抗体を提供する。本明細書中で使用されは、血清型 k の *S. mutans* 株に特異的に結合する抗体を提供する。本明細書中で使用され
る場合、用語「抗体」は、免疫グロブリン（IgA、IgD、IgE、IgG、IgM および IgM）を
よびこれらの Fab フラグメント、F(ab')₂ フラグメント、Fc フラグメント）を
意味し、例としては、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体、单鎖抗体、抗イディオ
タイプ抗体およびヒト化抗体が挙げられるがこれらに限定されない。本発明の抗体は、従
来の免疫方法では取得し得なかつたが、免疫方法に創意工夫を重ねることによって取得さ
れた。さらに、本発明の抗体は、k 型以外の血清型を有する既知の *S. mutans* 株を公知の
グルコース側鎖欠失方法を用いて作製した変異株を用いて作製される。さらに、本発明の
抗体は、本発明のペプチドを抗原に用いて作製される。本発明の抗体は、血清型 k の
S. mutans 株の検出および／または診断に有用であり得る。

[0139]

本明細書中で使用される場合、用語「血清型 k の *S. mutans* 株に対する抗体」は、血清型 k の *S. mutans* 株抗原に特異的に結合し得る完全な分子および抗体フラグメント（例えば、Fab および $F(ab')_2$ フラグメント）を含むことを意味する。Fab および $F(ab')_2$

($a b'$)₂ フラグメントは完全な抗体のFc部分を欠いており、循環によってさらに迅速に除去され、そして完全な抗体の非特異的組織結合をほとんど有し得ない (Wahlら、J. Nucl. Med. 24: 316-325 (1983))。従って、これらのフラグメントが好ましい。

【0140】

あるいは、血清型kのS. mutans株抗原に結合し得るさらなる抗体が、抗イディオタイプ抗体の使用を通じて二工程手順で产生され得る。このような方法は、抗体それ自体が抗原であるという事実を使用し、従って、二次抗体に結合する抗体を得ることが可能である。この方法に従って、血清型kのS. mutans株特異的抗体は、動物（好ましくは、マウス）を免疫するために使用される。次いで、このような動物の脾細胞はハイブリドーマ細胞を产生するために使用され、そしてハイブリドーマ細胞は、血清型kのS. mutans株特異的抗体に結合する能力が血清型kのS. mutans株抗原によってブロックされ得る抗体を產生するクローニングを同定するためにスクリーニングされる。このような抗体は、血清型kのS. mutans株特異的抗体に対する抗イディオタイプ抗体を含み、そしてさらなる血清型kのS. mutans株特異的抗体の形成を誘導するために動物を免疫するために使用され得る。

【0141】

FabおよびF(ab')₂ ならびに本発明の抗体の他のフラグメントは、本明細書中で開示される方法に従って使用され得ることが、明らかである。このようなフラグメントは、代表的には、パパイン（Fabフラグメントを生じる）またはペプシン（F(ab')₂ フラグメントを生じる）のような酵素を使用するタンパク質分解による切断によって产生される。あるいは、血清型kのS. mutans株結合フラグメントは、組換えDNA技術の適用または合成化学によって产生され得る。

【0142】

ヒトにおける診断のために、インビボでのイメージングを用いて、上昇レベルの血清型kのS. mutans株を検出する場合、「ヒト化」キメラモノクローナル抗体を使用することが好ましくあり得る。このような抗体は、上記のモノクローナル抗体を生成するハイブリドーマ細胞由来の遺伝構築物を用いて生成され得る。キメラ抗体を生成するための方法は、当該分野で公知である。総説については、Morrison, Science 229: 1202 (1985) ; Oiら、BioTechniques 4: 214 (1986) ; Cabillyら、米国特許第4,816,567号； Taniguchiら、EP 171496； Morrisonら、EP 173494； Neubergerら、WO 8601533； Robinsonら、WO 8702671； Boulianneら、Nature 312: 643 (1984) ; Neubergerら、Nature 314: 268 (1985) を参照のこと。

【0143】

（2）血清型kのS. mutans株の検出法および診断法

本発明にかかるS. mutansの血清型検出法および診断法は、被験体に存在し得る血清型kのS. mutans株を検出および診断するものである。

【0144】

感染因子、または、代謝産物、核酸、およびタンパク質を含む病気の指標となる分子の検出は、医学的疾患の診断および治療、ならびに研究における基本的な要素である。多くの方法論が現在検出に使用されている。これらの方法論は、一般に、病気を引き起こす因子の成分をコードする遺伝物質のような、核酸に対する診断アッセイ、および病気を引き起こす因子または病気の副産物のいずれかの成分であるタンパク質に対する抗体をベースにした診断アッセイに分けられる。

【0145】

本発明は、生物学的サンプルにおいて、特に被験体から得られた組織または他の細胞または体液において、血清型kのS. mutans株に特異的な多糖抗原の生合成に関与する酵素をコードする遺伝子を検出することによって、血清型kのS. mutans株関連障害を診断する方法を提供する。

【0146】

（A）核酸に対する検出法および診断法

核酸に対するアッセイは、ポリヌクレオチド（核酸分子）の存在を検出するための放射

性標識プローブを用いるノーザンプロットハイブリダイゼーションのような単純な方法から、ハイブリダイゼーション技術による配列の検出に使用され得るところまで非常に少量の特定の核酸配列を増幅するためのポリメラーゼ連鎖反応（PCR）の使用までの範囲にわたる。ヌクレオチドプローブは、市販の染料、または酵素、蛍光、化学発光、あるいは放射性の標識を用いて標識され得る。これらのプローブは、ハイブリダイゼーションにより細胞中または組織試料中の遺伝子または関連配列（そこではその遺伝子は通常の成分である）の発現を検出するために、および生物の感染から生じる疾患を有すると疑われるヒトからの血清または組織試料をスクリーニングするために使用され得る。プライマーがまた、逆転写酵素、またはDNAポリメラーゼおよびポリメラーゼ連鎖反応を用いて調製され得、組織または液体中に非常に少量で存在するポリヌクレオチドの検出のために使用され得る。

【0147】

ポリメラーゼ連鎖反応（PCR）は、特に、クローニング、遺伝子発現の分析、DNA配列決定、遺伝的マッピング、薬物の発見などにおいて適用される、非常に重要な手段である。例えば、Innisら、PCR Protocols A guide to Methods and Applications, Academic Press, San Diego (1990)；および米国特許第4,683,195, 4,683号を参照のこと

本発明は、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列からなるオリゴヌクレオチドをプライマーとして用いてPCR反応を行う工程を包含する、血清型kのS. mutans株を検出する方法を提供する。PCR試薬および方法論は、Perkin Elmer, 761 Main Ave., Norwalk, Conn. 06850；またはRoche Molecular Systems, 1145 Atlantic Ave., Suite 100, Alameda, CA 94501から入手可能である。好ましいPCR反応は、20mlのPCR反応液（20ng/ μ lのゲノムDNAを5 μ l、dNTP混合物2 μ l、10×PCR緩衝液2 μ l、順方向プライマー（20pmol/ μ l）1 μ l、逆方向プライマー（20pmol/ μ l）1 μ l、AmpliTaq Gold 0.1 μ l、M111iQ水8.9 μ lを含む）を、94℃で5分間処理した後、94℃で30秒間、60℃で30秒間、72℃で30秒間を30サイクル行い、次いで72℃で7分間処理して行うが、これに限られない。本明細書で使用される場合、用語「少なくとも12個」は、12、13、14、15、またはそれ以上の整数をいう。本発明に従うと、被験体から得られたサンプル中に血清型kのS. mutans株が存在するか否かを、有効かつ効率的に判定し得る。

【0148】

伝統的には、PCRおよびハイブリダイゼーションプロセスは、別の作業として行われている。しかし、PCRおよびハイブリダイゼーションプロセスを組み合わせることによって得られる利点がいくつかある：(i) 単一の試薬添加工程が必要とされるのみであり、これにより、反応チューブを開ける必要なく、この組み合わされた反応を進行させることができあり、これにより、サンプルの混同およびサンプルの汚染の機会を減少させる；(ii) 必要とされる試薬がより少量である；(iii) 必要とされる試薬添加工程がより少なく、自動化をより容易にする；そして(iv) in situの方法の場合、熱循環間に細胞サンプルの完全性を保護するのに使用されるサンプル封じ込め(containment)アセンブリを分解する必要がない。単一の反応において、PCRをハイブリダイゼーションプロセスと組み合わせた、1つの存在する方法は、「Taqman」として知られる技術である。例えば、Hollandら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88: 7276-7280 (1991) を参照のこと。

【0149】

インサイチュでのPCRは、特定の増幅された核酸が、標的核酸配列を元々含んでいた細胞または下位の細胞構造内に実質的に含まれるように、固定された細胞において実行されるPCR増幅をいう。細胞は、水性懸濁液中にあっても、または組織サンプルの部分（例えば、組織化学的切片または細胞化学的スメア）であってもよい。本明細書で使用される場合、用語「組織化学的切片」は、凍結または化学的に固定され、ワックスまたはプラスチック中に包埋されることにより固められ、薄板（代表的には、数ミクロンの厚さ）

にスライスされ、そして固体支持体（例えば、顕微鏡スライド）に付着された生物学的組織の固体サンプルをいい、そして用語「細胞化学的スメア」は、化学的に固定されそして顕微鏡スライドに付着された細胞（例えば、血球）の懸濁物をいう。好ましくは、細胞は、プロテイナーゼ消化、界面活性剤または有機溶媒を用いる液体抽出、または透過化（permabilization）法のような他のものによって、PCR試薬に対して透過性にされている。

【0150】

本明細書中で使用する場合、用語「固定された細胞」は、溶媒変化、温度変化、機械的ストレス、または乾燥による破裂に対して細胞構造（特に、膜）を強化するために化学的に処理された生物学的細胞のサンプルをいう。細胞は、懸濁物中に固定されても、または組織サンプルの部分として固定されても、いずれでもよい。細胞固定液は、一般に、細胞構造のタンパク質構成要素を、最も一般的には、タンパク質アミノ基と反応することによって架橋する化学薬品である。好ましい固定液には、緩衝化ホルマリン、95%エタノール、ホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、およびグルタルアルデヒドが含まれる。固定された細胞の透過性は、プロテイナーゼ、または界面活性剤、または膜脂質を溶解する有機溶媒での処理により増加され得る。

【0151】

本発明は、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列からなるオリゴヌクレオチドをプローブとして用いてハイブリダイゼーション反応を行う工程をさらに包含する血清型kのS. mutans株を検出する方法を提供する。本発明に従うと、被験体から得られたサンプル中に存在するS. mutans株を、有効かつ効率的に判定し得る。

【0152】

本発明のポリヌクレオチドは、染色体とのインサイチュハイブリダイゼーションによつて遺伝子マッピングするため、および例えばノーザンプロット分析によってヒト組織中の血清型kのS. mutans株の発現を検出するためのプローブとして有用である。以下に詳細に記載されるように、特定の組織における血清型kのS. mutans株遺伝子発現の変化を検出することは、特定の疾患および／または障害を提示し得る。

【0153】

好ましい実施形態において、本発明のポリヌクレオチドは、標識される。適切な標識としては、例えば、基質との反応による過酸化水素の生成を触媒するオキシダーゼ群由来の酵素が挙げられる。グルコースオキシダーゼは、それが良好な安定性を有し、そしてその基質（グルコース）が容易に入手できるために、特に好ましい。オキシダーゼ標識の活性は、酵素一標識抗体／基質反応によって形成される過酸化水素の濃度を測定することによってアッセイされ得る。酵素に加えて、他の適切な標識として、放射性同位元素（例えはヨウ素¹²⁵I、¹²¹I）、炭素¹⁴C）、イオウ³⁵S）、トリチウム³H）、インジウム¹¹²In）、およびテクネチウム^{99m}Tc）、ならびに蛍光標識（例えは、フルオレセインおよびローダミン）ならびにビオチンが挙げられる。

【0154】

(B) タンパク質に対する検出法および診断法

タンパク質に対するアッセイは、さらに、分子（通常抗体）と、検出されるタンパク質との結合反応、または、酵素の活性化をもたらし、検出可能な色の変化を生じる基質を開いた結合アッセイは、染料、酵素または放射性または蛍光標識を含み、検出を増強する。タンパク質に対する抗体は、患者、免疫化動物、または抗原特異的モノクローナル細胞株から得られ得る。これらの抗体アッセイは、サンドイッチELISAアッセイ、ウエスタンプロット、放射性イムノアッセイ、および免疫拡散アッセイのようなアッセイを包含する。その他のアッセイは、分子の固定化および検出のためにアビシンおよびビオチンのような分子を用いる。これらの試薬を調製する技術およびそれを使用する方法は、当業者に公知である。

【0155】

本発明は、ストレプトコッカス ミュータンスの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株に特異的に結合する抗体を用いて免疫反応を行う工程を包含する血清型kのS. mutans株を検出する方法を提供する。本明細書中で使用される場合、用語「免疫反応」としては、サンドイッチELISAアッセイ、ウエスタンプロット、放射性イムノアッセイ、および免疫拡散アッセイのようなアッセイが挙げられるがこれらに限定されない。本発明に従うと、被験体から得られたサンプル中に血清型kのS. mutans株が存在するか否かを、有効かつ効率的に判定し得る。

【0156】

上記のように、本発明に従うと、血中に侵入した際に、多型核白血球による食作用を受けにくいS. mutans株を保有するか否かを判定し得る。さらに、他の主要な原因菌の同定法と組み合わせることによって、感染性心内膜炎予防の対象者を減少させ、抗生物質の使用量を低下させ、抗生物質の使用による耐性菌出現を抑制することが可能である。

【0157】

本発明はさらに、本明細書中に記載される血清型kのS. mutans株に特異的に結合する抗体を用いる血清型kのS. mutans株の診断方法を提供する。抗体を使用するアッセイ方法としては、サンドイッチELISAアッセイ、ウエスタンイムノプロット、放射性イムノアッセイ、および免疫拡散アッセイのようなアッセイが挙げられる。その他のアッセイは、分子の固定化および検出のためにアビジンおよびビオチンのような分子を用いる。これらの試薬を調製する技術およびそれを使用する方法は、当業者に公知である。

【0158】

生物学的サンプル中の血清型kのS. mutans株タンパク質レベルのアッセイは、任意の当該分野で公知の方法を使用して行われ得る。抗体に基づく技術が、生物学的サンプル中の血清型kのS. mutans株タンパク質レベルをアッセイするために好ましい。例えば、組織中の血清型kのS. mutans株タンパク質の発現は、ウエスタンプロットアッセイまたはドットプロットアッセイを含む、伝統的な免疫組織学的方法で研究され得る。これらの場合、特異的認識は一次抗体（ポリクローナルまたはモノクローナル）によって提供されるが、二次検出系は、蛍光、酵素、または他の結合された二次抗体を利用し得る。結果として、病理学試験のための組織切片の免疫組織学的染色が得られる。

【0159】

血清型kのS. mutans株タンパク質レベルを検出するために有用な他の抗体に基づく方法は、イムノアッセイ（例えば、酵素結合免疫吸着アッセイ（ELISA）およびラジオイムノアッセイ（RIA））を含む。例えば、血清型kのS. mutans株特異的モノクローナル抗体は、血清型kのS. mutans株タンパク質を検出および定量するための、免疫吸着剤としておよび酵素標識プローブとしての両方に使用され得る。サンプル中に存在する血清型kのS. mutans株タンパク質の量は、直線回帰コンピューターアルゴリズムを使用して、標準的な調製物中に存在する量との比較によって算出され得る。抗原を検出するためのこのようなELISAは、Iacobelliら、Breast Cancer Research and Treatment 11: 19-30 (1988) に記載されている。別のELISAアッセイにおいては、2つの異なる特異的なモノクローナル抗体が、体液中の血清型kのS. mutans株タンパク質を検出するために使用され得る。このアッセイにおいて、一方の抗体が免疫吸着剤として使用され、そして他方が酵素標識プローブとして使用される。

【0160】

適切な酵素標識は、例えば、基質との反応による過酸化水素の生成を触媒するオキシダーゼ群由來のものを含む。グルコースオキシダーゼは、それが良好な安定性を有し、そしてその基質（グルコース）が容易に入手できるために、特に好ましい。オキシダーゼ標識の活性は、酵素-標識抗体/基質反応によって形成される過酸化水素の濃度を測定することによってアッセイされ得る。酵素に加えて、他の適切な標識として、放射性同位元素（例えば、ヨウ素(^{125}I 、 ^{121}I)、炭素(^{14}C)、イオウ(^{35}S)、トリチウム(^{3}H)、インジウム(^{113}In)、およびテクネチウム(^{99m}Tc)）、ならび

に蛍光標識（例えば、フルオレセインおよびローダミン）ならびにビオチンが挙げられる。

【0161】

個体から得られる生物学的サンプル中の血清型 k の S. mutans 株レベルをアッセイすることに加えて、血清型 k の S. mutans 株はまた、画像解析によってインビボで検出され得る。血清型 k の S. mutans 株のインビボでの画像解析のための抗体標識またはマーカーとして、X線撮影法、NMR、または ESR によって検出可能なものが挙げられる。X線撮影法については、適切な標識として、検出可能な放射線を放射するが、被検体に対して明らかには有害ではない、バリウムまたはセシウムのような放射性同位元素が挙げられる。NMR および ESR のための適切なマーカーとして、関連のハイブリドーマの栄養分の標識によって抗体中に取り込まれ得る、重水素のような検出可能な特徴的な回転を有するものが挙げられる。

【0162】

放射性同位元素（例えば、 ^{131}I 、 ^{111}In 、 $^{99\text{m}}\text{Tc}$ ）、放射性不透過体（radio-opaque）基質、または核磁気共鳴によって検出可能な物質のような適切な検出可能な画像解析部分で標識されている、血清型 k の S. mutans 株特異的抗体または抗体フラグメントが、障害について試験される哺乳動物中に（例えば、非経口的、皮下、または静脈内）導入される。被検体の大きさおよび使用される画像解析システムによって、診断用の画像を生じるために必要とされる画像解析部分の量が決定されることが、当該分野で理解される。放射性同位元素部分の場合、ヒト被検体については、注射される放射活性の量は、通常約 5～20 ミリキュリーの範囲の $^{99\text{m}}\text{Tc}$ である。次いで、標識抗体または抗体フラグメントは、血清型 k の S. mutans 株を含む細胞の位置に優先的に蓄積する。インビボでの腫瘍画像解析は、S. W. Burchiel ら、「Immunopharmacokinetics of Radiolabeled Antibodies and Their Fragments」（Tumor Imaging 第13章: The Radiochemical Detection of Cancer, Burchiel, S. W. および Rhodes, B. A. 編、Masson Publishing Inc. (1982)）に記載されている。

【0163】

本発明の血清型 k の S. mutans 株特異的抗体にさらに適切な標識は、以下に提供される。適切な酵素標識の例としては、リンゴ酸デヒドロゲナーゼ、スタフィロコッカヌクレアーゼ、酵母アルコールデヒドロゲナーゼ、 α -グリセロールリン酸デヒドロゲナーゼ、トリオースリン酸イソメラーゼ、ペルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、アスパラギナーゼ、グルコースオキシダーゼ、 β -ガラクトシダーゼ、リボヌクレアーゼ、ウレアーゼ、カタラーゼ、グルコース-6-リン酸デヒドロゲナーゼ、グルコアミラーゼ、およびアセチルコリンエステラーゼが挙げられる。

【0164】

適切な放射性同位体標識の例としては、 ^3H 、 ^{111}In 、 ^{125}I 、 ^{131}I 、 ^{32}P 、 ^{35}S 、 ^{14}C 、 ^{51}Cr 、 ^{57}Co 、 ^{58}Fe 、 ^{75}Se 、 ^{152}Eu 、 ^{90}Y 、 ^{67}Cu 、 ^{217}Ci 、 ^{211}At 、 ^{212}Pb 、 ^{47}Sc 、 ^{109}Pd などが挙げられる。 ^{111}In は、インビボでのイメージングが用いられる場合に好ましい同位体である。なぜなら、これは、 ^{125}I または ^{131}I で標識したモノクローナル抗体の肝臓による脱ハロゲン化の問題を回避するからである。さらに、この放射性核種は、イメージングのためにより好ましい γ 放出エネルギーを有する (Perkins ら、Eur. J. Nucl. Med. 10: 296-301 (1985); Carasquillo ら、J. Nucl. Med. 28: 281-287 (1987))。例えば、1-(P-イソチオシアネートベンジル)-DPTA を用いてモノクローナル抗体にカップリングした ^{111}In は、非腫瘍性組織（特に肝臓）における取り込みをほとんど示さなかった。それゆえ、腫瘍局在化の特異性を増強する (Esteban ら、J. Nucl. Med. 28: 861-870 (1987))。

【0165】

適切な非放射性同位体標識の例としては、 ^{157}Gd 、 ^{55}Mn 、 ^{162}Dy 、 ^{52}Tl 、および ^{56}Fe が挙げられる。

【0166】

適切な蛍光標識の例としては、¹⁵² Eu標識、フルオレセイン標識、イソチオシアネット標識、ローダミン標識、フィコエリトリン標識、フィコシアン標識、アロフィコシアニン標識、オーフタルアルデヒド標識、およびフルオレスミン標識が挙げられる。

【0167】

適切な毒素標識の例としては、ジフテリア毒素、リシン、およびコレラ毒素が挙げられる。

【0168】

化学発光標識の例としては、ルミナール標識、イソルミナール標識、芳香族アクリジニウムエステル標識、イミダゾール標識、アクリジニウム塩標識、シュウ酸エステル標識、ルシフェリン標識、ルシフェラーゼ標識、およびエクオリン標識が挙げられる。

【0169】

核磁気共鳴コントラスト剤の例としては、Gd、Mn、およびFeのような重金属原子核が挙げられる。

【0170】

上記の標識を抗体に結合するための代表的な技術は、Kennedyら (Clin. Chim. Acta 70: 1-31 (1976)) およびSchursら (Clin. Chim. Acta 81: 1-40 (1977)) により提供される。後者において言及されるカップリング技術は、グルタルアルデヒド方法、過ヨウ素酸方法、ジマレイミド方法、m-マレイミドベンジル-N-ヒドロキシースクシンイミドエステル方法であり、これらの方は全て本明細書中に参考として援用される。

【0171】**(C) 血清型kのS. mutans株のスクリーニング**

本発明は、生物学的サンプルから血清型kのS. mutans株をスクリーニングする方法を提供する。1つの局面において、本発明は、配列番号1ないし4に示される塩基配列を含みかつS. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株に特異的な塩基配列またはその相補配列からなるポリヌクレオチドまたはそのフラグメントを用いて、S. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株をスクリーニングする方法を提供する。好ましい実施形態において、上記S. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株は、血清型kのS. mutans株である。さらに好ましい実施形態において、本発明のスクリーニング方法は、本発明の抗体を用いてS. mutans株の血清型を確認する工程をさらに包含する。

【0172】

別の局面において、本発明は、S. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株に特異的に結合する抗体を用いて、S. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株をスクリーニングする方法を提供する。好ましい実施形態において、上記S. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株は、血清型kのS. mutans株である。さらに好ましい実施形態において、本発明のスクリーニング方法は、本発明のポリヌクレオチドまたはそのフラグメントを用いてS. mutans株の血清型を確認する工程をさらに包含する。

【0173】

本発明はさらに、上記のスクリーニング方法を用いて同定された、S. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株を提供する。好ましい実施形態において、上記S. mutansの血清型c、e、もしくはfの株に特異的な多糖類のグルコース側鎖の量が低下した血清型の株は、血清型kのS. mutans株である。さらに好ましい実施形態において、上記血清型kのS. mutans株は、TW295、TW871、FT1～FT51、SU1～SU51、YK1～YK50、FT1GD、YK1R、AT1およびYT1が挙げられるが、これらに限定されない。

【0174】

(3) 血清型kのS. mutans株の検出キットおよび診断キット

本発明にかかるS. mutansの血清型判定キットは、判定対象となるS. mutans株が上記k型であるか否かを判定するものである。

【0175】

本発明は、配列番号1ないし4に示される塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列からなるオリゴヌクレオチドを備える、血清型kのS. mutans株を検出するためのキットを提供する。好ましくは、本発明のキットは、c型、e型またはf型のS. mutans株に特異的に結合するオリゴヌクレオチドをさらに備える。さらに好ましくは、上記オリゴヌクレオチドは標識されている。本発明に従えば、患者が血清型kのS. mutans株を保有するか否かを簡便に同定し得る。特に、これまで検出限界以下であった症例において血清型kのS. mutans株を検出し得る。

【0176】

1つの局面において、本発明のキットは、上記オリゴヌクレオチドがPCRプライマーである。好ましい実施形態において、本発明のキットは、PCR反応に用いるための試薬をさらに含む。

【0177】

別の局面において、本発明のキットは、上記オリゴヌクレオチドがハイブリダイゼーションプローブである。好ましい実施形態において、本発明のキットは、ハイブリダイゼーション反応に用いるための試薬をさらに含む。

【0178】

本発明はさらに、血清型kのS. mutans株に特異的に結合する抗体を備える、血清型kのS. mutans株を検出するためのキットを提供する。好ましくは、上記オリゴヌクレオチドは標識されている。本発明に従えば、患者が血清型kのS. mutans株を保有するか否かを簡便に同定し得る。特に、これまで検出限界以下であった症例において血清型kのS. mutans株を検出し得る。

【0179】

(4) 血清型kのS. mutans株の検出器具および診断器具

本発明に係る細菌検出器具は、サンプル中の細菌を検出・同定するための器具であって、対象となる細菌が属する種または属に特異的な塩基配列に基づくオリゴヌクレオチドが基板表面に固定化されており、当該オリゴヌクレオチドとサンプルに由来する核酸とのハイブリダイゼーションによりサンプル中の細菌を検出・同定するものである。血清型kのS. mutans株の検出に用いる場合、上記オリゴヌクレオチドは、血清型kのS. mutans株に特異的な多糖抗原の生合成に関与する酵素をコードする塩基配列の少なくとも12個連続する塩基配列またはその相補配列を含む。さらに他種の細菌を網羅的に検査する場合は、当該他種の細菌（複数であってもよい）に特異的な塩基配列を含むオリゴヌクレオチドも基板上に固定化することが好ましい。このように、複数種の細菌を含むサンプルを使用するアッセイに供することによって、血清型kのS. mutans株がどのような細菌種と共存する傾向があるかを知ることができる。

【0180】

(A) 基板

本発明に係る細菌検出器具に用いる基板の材質としては、オリゴヌクレオチドを安定して固定化することができるものであればよい。例えば、ポリカーボネートやプラスチックなどの合成樹脂、ガラス等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。基板の形態も特に限定されるものではないが、例えば、板状、フィルム状等の基板を好適に用いることができる。

【0181】

〔基板表面に固定化されるオリゴヌクレオチド〕

本発明に係る細菌検出器具の基板表面に固定化されるオリゴヌクレオチドは、検出対象細菌が属する種または属に特異的な塩基配列に基づくオリゴヌクレオチドであればよい。当該オリゴヌクレオチドとサンプル由来の核酸との間にハイブリダイゼーションが成立す

ることにより、サンプル中に含まれている目的の種または属に属する細菌を検出することが可能となる。なお、上記検出対象細菌が属する種または属に特異的な塩基配列に基づくオリゴヌクレオチドを、以下適宜「キャプチャーオリゴ」と称する。

【0182】

上記特異的な塩基配列は、検出対象細菌のゲノムの塩基配列から属または種特異的な塩基配列を見出せばよいが、検出対象細菌のリボソームRNA遺伝子に対応する塩基配列から見出すことが好ましい。なかでも細菌の16SリボソームRNA遺伝子は属または種特異的な塩基配列を多く有していることが知られており、16SリボソームRNA遺伝子に対応するDNA配列中から属または種特異的な塩基配列を見出すことが特に好ましい。リボソームRNA遺伝子の塩基配列は、GenBank、EMBL、DDBJ等のデータベース等から入手することができる。

【0183】

キャプチャーオリゴは上記属または種特異的な塩基配列に基づいて設計すればよい。したがって、上記属または種特異的な塩基配列そのものであってもよいし、検出対象細菌から調製した核酸と特異的なハイブリダイゼーションが成立する限りにおいて、変異が含まれていてもよい。変異の位置は特に限定されるものではない。

【0184】

キャプチャーオリゴの長さ（塩基数）は特に限定されるものではないが、短すぎるとハイブリダイゼーションの検出が困難になり、長すぎると非特異的ハイブリダイゼーションを許容してしまう。発明者らは、キャプチャーオリゴの長さの最適化について検討を重ね、標準的な長さを12～50塩基長とした。好ましくは、12～40塩基長、より好ましくは12～30塩基長、さらにより好ましくは、13～22塩基長であるが、これらに限らず、塩基長は主として配列特性（特定の塩基の含有率、同一塩基のリピート）に依存するものであり、結合性の良いものは短鎖でも特異的ハイブリダイゼーションが可能であることが、発明者らにより確認されている。

【0185】

キャプチャーオリゴが、サンプル由来の核酸とのハイブリダイゼーションを妨害するヘアピン構造、ループ構造、またはそれ以外の立体構造を持つ場合、キャプチャーオリゴを構成する1またはそれ以上のヌクレオチドをイノシンまたはいずれのヌクレオチドとも対合しない核酸に置換することにより、その立体構造を解除することができる。

【0186】

キャプチャーオリゴの合成法は特に限定されるものではなく、公知の方法（例えば、Maniatis, T. et al., Molecular Cloning A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)に記載の方法等）により合成すればよい。一般的には、市販のDNA合成機を用いて化学合成することができる。

【0187】

本発明に係る細菌検出器具において、上記検出対象細菌が属する種または属に特異的な塩基配列に基づくオリゴヌクレオチドのみではなく、それらに加えて、いわゆるコントロール・キャプチャーオリゴを基板表面に固定化することが好ましい。コントロール・キャプチャーオリゴには、陽性コントロール・キャプチャーオリゴおよび陰性コントロール・キャプチャーオリゴが含まれる。陽性コントロール・キャプチャーオリゴは、後述するプローブ調製工程において增幅反応がうまくいっているかどうかを判定するために用いるものである。陰性コントロール・キャプチャーオリゴは、非特異的ハイブリダイゼーションが生じていないこと、すなわち擬陽性のハイブリダイゼーションシグナルが生じていないことを確認するために用いるものである。これらの陽性コントロール・キャプチャーオリゴおよび陰性コントロール・キャプチャーオリゴが基板表面に固定化された細菌検出器具も本発明に含まれる。

【0188】

陽性コントロール・キャプチャーオリゴは検出対象細菌から調製するプローブに含まれる塩基配列に基づいて設計されるものであればよい。また、複数の検出対象細菌を同時に

同一の細菌検出器具を用いて検出する場合には、各検出対象細菌について陽性コントロール・キャプチャーオリゴを設計してもよいが、複数の検出対象細菌から調製するプローブに共通する塩基配列に基づいて設計してもよい。すべての検出対象細菌から調製するプローブに共通する塩基配列がない場合は、いくつかのグループごとに陽性コントロール・キャプチャーオリゴを設計してもよい。あるいは、プライマー配列部分が同じで、対象となる細菌の配列とは異なる人工的な配列を設計し、この配列の一部を陽性コントロール・キャプチャーオリゴとすることもできる。上記人工的な配列を鋳型としてプローブを調製し（本明細書では、このようなプローブをコントロールプローブと称する。）、サンプルから調製したプローブに添加することにより、ハイブリダイゼーションの特異性を検証することが可能となる。なお、上記プローブについては後述する。

【0189】

陰性コントロール・キャプチャーオリゴは、陽性コントロール・キャプチャーオリゴの塩基配列において、1塩基以上であり、かつ、当該配列の有する塩基数の20%未満の範囲内で人為的な塩基の置換を含む塩基配列を有するように設計することが好ましい。塩基置換を行う塩基数は、ハイブリダイゼーションの条件との関係で決定され、検出対象細菌由来のプローブがハイブリダイゼーションを生じないような塩基数を選択すればよい。

【0190】

検出対象細菌は特に限定されるものではなく、目的とするサンプル中から検出しようとする細菌を適宜選択すればよい。例えば、食品中に混入し当該食品を汚染する可能性のある細菌を挙げることができる。食品中に有害な細菌が混入することは、公衆衛生上非常に大きな問題となる。上記の食品汚染細菌の存在および／またはその量と比較することによって、本発明の血清型kのS. mutans株の存在および／またはその量を測定することができる。

【0191】

食品を汚染する細菌としては、ラクトバチルス属 (*Lactobacillus*)、ペディオコッカス属 (*Pediococcus*)、ストレプトコッカス属 (*Streptococcus*)、メガスフェラ属 (*Megasphaera*) およびペクチネータス属 (*Pectinatus*) に属する細菌を挙げることができる。また、ラクトバチルス属 (*Lactobacillus*) に属する細菌種としては、ラクトバチルス・ブレビス (*Lactobacillus brevis*)、ラクトバチルス・コリニフォルミス (*Lactobacillus coryniformis*)、ラクトバチルス・カルバトス (*Lactobacillus curvatus*)、ラクトバチルス・デルブルイッキイ (*Lactobacillus delbrueckii*)、ラクトバチルス・ファーメンタム (*Lactobacillus fermentum*)、ラクトバチルス・リンドネリ (*Lactobacillus lin dneri*)、ラクトバチルス・マレファーメンタヌス (*Lactobacillus malefermentans*)、ラクトバチルス・カゼイ (*Lactobacillus casei*)、ラクトバチルス・ラムノサス (*Lactobacillus rhamnosus*)、ラクトバチルス・ブヒネリ (*Lactobacillus buchneri*)、ロイコノストック属 (*Leuconostoc*) およびザイモモナス属 (*Zymomonas*) に属する細菌、並びにエンテロコッカス・デュランス (*Enterococcus durans*) およびラクトコッカス・ラクチス (*Lactococcus lactis*) を挙げることができる。ただし、検出対象細菌はこれらに限定されるものではない。

【0192】

上記例示した細菌を検出・同定するためのキャプチャーオリゴとしては、上記に列挙した細菌の16SリボソームRNA遺伝子に対応する塩基配列のうち、各属に特異的な配列に基づくオリゴスクレオチドを挙げることが、これらに限定されるものではない。

【0193】

本発明に係る細菌検出器具の基板表面に固定化されるキャプチャーオリゴは、対象とする細菌から調製されたプローブとハイブリダイゼーションが成立するものであれば特に限定されるものではない。

【0194】

1つの基板上に固定化するキャプチャーオリゴは、少なくとも1種類以上であればよく、特に上限はない。一般に、試料中に混入した細菌を検出する場合は、サンプル中から検

出可能な細菌を1つの基板で網羅的に検出できることが、操作の簡便性および検査の迅速性の観点から好ましいといえる。したがって、本発明に係る細菌検出器具も、1つの基板上に目的の細菌種または属に対応するキャプチャーオリゴを複数固定化した、いわゆるマイクロアレイ型の器具とすることが最も好ましい。

【0195】

(B) オリゴヌクレオチド(キャプチャーオリゴ)の固定化

オリゴヌクレオチドの基板表面への固定化法は特に限定されるものではなく、公知の方法を適宜選択して用いればよい。例えば、物理的吸着、電気的結合または分子共有結合などの一般的なハイブリダイゼーション法に用いられる手法が利用可能である。本発明に係る細菌検出器具においては、表面にカルボジイミド基またはイソシアネート基を有する基材を使用し(米国特許：U.S.5,908,746、特開平8-23975号)、固定化することが好ましい。

【0196】

オリゴヌクレオチドをスポットティングする際に、オリゴヌクレオチドのスポット量が少なすぎると、オリゴヌクレオチドとプローブとの間の反応性を十分に確保することができず、判定が困難になることがある。また、高集積度のスポットティングは技術的な問題とともにコストがかかり、さらにプローブの蛍光標識や化学発色などを用いたハイブリダイゼーションシグナルの検出にもより精密で高額な検出装置(例えば、スキャナー)が必要となる。したがって、オリゴヌクレオチドは、基板の表面に径10～1,000μmのサイズに固定することが好ましい。オリゴヌクレオチドの基板上へのスポットティング方法は特に限定されるものではない。例えば、スポットティングマシンを使用して基板上にオリゴヌクレオチド溶液をスポットティングすることにより行うことができる。これによりオリゴヌクレオチド溶液は、通常ほぼ円形にスポットティングされる。

【0197】

(5) 本発明の用途

本発明を用いることによって、患者が感染性心内膜炎の原因菌の1つであるS. mutansのうち病原性の高い可能性のある菌株を保有するか否かを簡便に同定し得る。特に、これまで検出限界以下であった症例において原因菌を検出し得る。感染性心内膜炎発症のリスクの高い菌株を保有する個体の限定が可能となり、それにより感染性心内膜炎を予防するために使用される多量の抗生物質を抑制し得、抗生物質の乱用に起因する薬剤耐性菌の出現を抑制し得る。また、原因菌となるS. mutans株と症状との間の相関関係を知ることができるとともに、他の原因菌との関係についてさらなる情報を与えることができる。

【0198】

以下、本発明を実施例に基づいてより具体的に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

【実施例】

【0199】

[実施例1. 新しい血清型のS. mutansに対する抗血清の作製]

既知の血清型のS. mutansに特異的な多糖抗原におけるグルコース側鎖の量が著しく低下した新規血清型のS. mutansに対する抗血清は、その抗原性が著しく低下しているために従来の方法では抗血清が得られなかつたが、本発明者らは、免疫法を工夫することによってその高血清を得ることに成功した。

【0200】

S. mutansのTW295株およびTW871株の全菌体を、リン酸緩衝化生理食塩水(PBS)に懸濁し、各々の菌体について一日あたり乾燥重量5mgを、5日間連続でウサギ耳介静脈に注射した。1週間間隔をあけた後、さらなる2週間ににおいて1週間に5日間ずつ反復注射し、ウサギ耳介静脈より採血し、S. mutansのTW295株に対する抗血清およびTW871株に対する抗血清を得た。また、TW295株およびTW871株、ならびにc型、e型およびf型のS. mutans株を一晩培養し、121℃で15分加熱した後に遠心分離して、上清として抗原(ランツーランドール(RR)抗原)を得た。さらに、

Masuda, N. et al., 1985. Transmission of *Streptococcus mutans* in some selected families. *Microbios.* 44: 223-232に記載の方法に従って、*S. mutans*株のc型、e型およびf型に対する抗血清を取得した。また、TW295株およびTW871株、ならびにc型、e型およびf型のRR抗原を得た。これらの抗原および抗血清を用いてゲル内沈降反応を行った。*S. mutans*のTW295株に対する抗血清およびTW871株に対する抗血清は、*S. mutans*のc型株、e型株およびf型株から調製した抗原と反応しなかったが、*S. mutans*のTW295株およびTW871株から調製した抗原と反応した（図11A～E）。これら*S. mutans*のTW295株およびTW871株の血清型をk型と名付けた。

【0201】

なお、図11Aの中央のウェルは、TW295株から得たRR抽出物を含み（ウェル1）、外側のウェルは、TW295株に対する抗血清（ウェル2）およびTW871株に対する抗血清（ウェル3）、ならびに血清型cに特異的な抗血清（ウェル4）、血清型eに特異的な抗血清（ウェル5）および血清型fに特異的な抗血清（ウェル6）を含む。また、図11Bの中央のウェルは、TW871株に対する抗血清を含み（ウェル7）、の外側のウェルは、TW295株から得たRR抽出物（ウェル8）、TW871株から得たRR抽出物（ウェル9）、MT4251株（f）から得たRR抽出物（ウェル10）、MT4245株（e）から得たRR抽出物（ウェル11）およびMT8148株（c）から得たRR抽出物（ウェル12）を含む。また、図11Cの中央のウェルは、FT1株から得たRR抽出物を含み（ウェル13）、外側のウェルは、TW871株に特異的な抗血清（ウェル14）、血清型cに特異的な抗血清（ウェル15）、血清型eに特異的な抗血清（ウェル16）および血清型fに特異的な抗血清（ウェル17）を含む。図11Dの中央のウェルは、血清型cに特異的な抗血清を含み（ウェル18）、外側のウェルは、MT8148株（c）から得たRR抽出物（ウェル19）およびMT8148GD株（c）から得たRR抽出物（ウェル20）を含む。図11Eの中央のウェルは、TW871株に対する抗血清を含み（ウェル21）、図11Eの外側のウェルは、TW295株から得たRR抽出物（ウェル22）、TW871株から得たRR抽出物（ウェル23）、FT1株から得たRR抽出物（ウェル24）、SU1株から得たRR抽出物（ウェル25）、YK1株から得たRR抽出物（ウェル26）およびMT8148GD株から得たRR抽出物（ウェル27）を含む。

【0202】

さらに、この抗血清を用いて、100人の被験体から分離した100株の*S. mutans*中にk型株が存在する頻度を調べた。2株のRR抗原は、c型、e型またはf型の*S. mutans*株に対する抗血清とは反応しなかったが、k型の*S. mutans*株に対する抗血清と反応した。残りの98株のRR抗原は、c型株、e型株またはf型株に特異的な抗血清のいずれかと反応した。

【0203】

[実施例2. *S. mutans*のk型株に特異的な遺伝子配列の検索]

*S. mutans*のk型株（TW295株、TW871株、FT1株、YT1株）からゲノムDNAを抽出し、それぞれの株において、血清型特異的多糖抗原の生合成に関与する酵素をコードする遺伝子配列を特定し、血清型cのMT8148株において対応する配列と比較した。さらに、*S. mutans*のk型株のDNA配列をデータベース上の株（Xc株: GenBank accession no. AB010970、UA159株: GenBank accession no. AE014133）のDNA配列と比較して、k型株に特異的な遺伝子配列を特定した。k型株においてrgp遺伝子群中で様々な変異が認められたが、全てのk型株に共通して、rgpF遺伝子の前半部において変異が認められた（図1～図10）。

【0204】

[実施例3. *S. mutans*のk型株の簡易同定法の確立]

*S. mutans*のc型株と比較した場合、*S. mutans*のk型株において、rgpF遺伝子の前半部分3分の1に特異的な遺伝子配列が存在した。その領域を利用して、rgpF遺伝子

の開始コドンの上流部において各血清型（c型、e型、f型およびk型）の株の間で共通する配列に基づいて順方向プライマーを設計し（A T T C C C G C C G T T G G A C C A T T C C（配列番号8）：C E F K-F）、k型に特異的な配列に基づく逆方向プライマー（C C A A T G T G A T T C A T C C C A T C A C（配列番号9）：K-R）、ならびにc型、e型およびf型に特異的な配列に基づく逆方向プライマー（C C G A C A A A G A C C A T T C C A T C T C（配列番号10）：C E F -R）を設計した（表1および図12）。

[表1：プライマーの設計およびその位置]

【0205】

【表1】

プライマー	配列（5' → 3'）	位置
CEFK-F	ATTCCCCGCCGTTGGACCATTCC	6236-6257
K-R	CCAATGTGATTCATCCCATCAC	6508-6529
CEF-R	CCGACAAAGACCATTCCATCTC	6508-6529

位置は、Xc (c) 株 (GenBank accession no. AB010970) の位置に対応する。

【0206】

上記のプライマー対を用いてk型株のみが特異的にPCR増幅する系を確立した。具体的には、S. mutansのk型株（TW295株、TW871株、FT1株、YT1株）および唾液サンプルからゲノムDNAを抽出し、CEFK-FとCEF-Rとのプライマー対、およびCEFK-FとK-Rとのプライマー対を用いて、図13に従ってPCR反応溶液を、94℃5分を1サイクル、94℃30秒、60℃30秒、72℃30秒を30サイクル、72℃7分1サイクルの条件でPCR反応を行った。得られた反応溶液を1.5%アガロースゲルで電気泳動した。その結果を図14に示す。

【0207】

S. mutansのk型株（TW295株、TW871株、FT1株、SU1株、YK1株、YT1株およびAT1株）、ならびにS. mutans臨床分離株（NN2000シリーズ：c型78株、e型17株、f型3株）において、k型に特異的なプライマーによるPCR増幅が生じ、c型、e型またはf型に特異的なプライマーによるPCR増幅は起こらなかつた。また、98個のc型、e型またはf型のS. mutans株において、c型、e型またはf型に特異的なプライマーによるPCR増幅が起こり、k型に特異的なプライマーによるPCR増幅が起こらなかつた。さらに、今回確立したプライマーの特異性を、以下の連鎖球菌より抽出したゲノムDNAにおいて確認した：Streptococcus sanguinis ATCC10556株、Streptococcus oralis ATCC10557株、Streptococcus gordonii ATCC10558株、Streptococcus mitis ATCC903株、Streptococcus milleri NCTC10703株、Streptococcus salivarius HHT株。

【0208】

[実施例4：S. mutansの血清型k以外の株または血清型k株についてのPCRアッセイの感度]

S. mutans菌体の滴定培養を用いて、プライマー対CEFK-FおよびCEF-Rならびにプライマー対CEFK-FおよびK-Rを用いるPCR反応の感度を調べた。具体的には、1mL当たり 10^8 個のMT8148株（c型）について、プライマー対CEFK

-F および CEF-R を用いて PCR を行い、TW295 株 (k 型) および FT1 株 (k 型) について、プライマー対 CEFK-F および K-R を用いて PCR を行った。テンプレートとして、上記菌体より抽出したゲノム DNA を用いた。滅菌水中に希釈した既知の数 (5×10^4 個、 5×10^3 個、 5×10^2 個、 5×10^1 個、および 5 個) の菌体を使用することによって、PCR の検出限界を決定した (図 14)。

【0209】

なお、図 14 では、1 ml 当たり 10^8 個の MT8148 株 (c 型)、TW295 株 (k 型) および FT1 株 (k 型) の細胞の滴定培養を用いて、PCR 反応の感度を調べた。MT8148 株について、プライマー対 CEFK-F および CEF-R によって PCR を行い、TW295 株および FT1 株について、プライマー対 CEFK-F および K-R を使用した。テンプレートとして、菌体のゲノム DNA を用いた。滅菌水中に希釈した既知の数の菌体を使用することによって、同時 PCR について検出限界を決定した。以下の数の細胞を添加した： 5×10^4 (レーン 1)、 5×10^3 (レーン 2)、 5×10^2 (レーン 3)、 5×10^1 (レーン 4)、および 5 (レーン 5)。M は、分子サイズマーカー (100 bp DNA ラダー) を示す。

【0210】

検出限界は、血清型 c/e/f 株に特異的なプライマー対において 50 ~ 500 細胞、血清型 k 株に特異的なプライマー対において 5 ~ 50 細胞であり、非常に良好な感度であることがわかった。

【0211】

[実施例 5 : S. mutans 血清型 k 株の検出のための PCR アッセイ]

種々の血清型の S. mutans 株および S. mutans 以外の連鎖球菌より抽出した DNA をテンプレートに用いて、プライマー対 CEFK-F および CEFK-R、プライマー対 CEF-K-F および K-R を使用する PCR の確からしさを確認した (図 15A・B)。

【0212】

なお、図 15A では、血清型 c/e/f 株に特異的なプライマー対 (CEFK-F および K-R) を用いて、血清型 c/e/f 株の細菌より抽出したゲノム DNA (レーン 1 ~ 4)、血清型 k 株の細菌より抽出したゲノム DNA (レーン 5 ~ 8)、唾液サンプルより抽出したゲノム DNA (レーン 9 ~ 14) をテンプレートとして、PCR 反応を行った。また、図 15B では、血清型 k 株に特異的なプライマー対 (CEFK-F および K-R) (B) を用いて、血清型 c/e/f 株の細菌より抽出したゲノム DNA (レーン 1 ~ 4)、血清型 k 株の細菌より抽出したゲノム DNA (レーン 5 ~ 8)、唾液サンプルより抽出したゲノム DNA (レーン 9 ~ 14) をテンプレートとして、PCR 反応を行った。

【0213】

各レーンについて説明すると、レーン 1 が MT8148 (c 型) であり、レーン 2 が N N 2001 (c 型) であり、レーン 3 が NN2002 (e 型) であり、レーン 4 が NN2003 (f 型) であり、レーン 5 が TW295 (k 型) であり、レーン 6 が TW871 (k 型) であり、レーン 7 が FT1 (k 型) であり、レーン 8 が YT1 (k 型) であり、レーン 9 が Streptococcus sanguinis ATCC10556 であり、レーン 10 が Streptococcus oralis ATCC10557 であり、レーン 11 が Streptococcus gordoni ATCC10558 であり、レーン 12 が Streptococcus mitis ATCC903 であり、レーン 13 が Streptococcus sanguinis NCTC10703 であり、レーン 14 が Streptococcus salivarius HHT である。

【0214】

プライマー対 CEFK-F および CEF-R は、血清型 c/e/f 株を特異的に検出し、プライマー対 CEFK-F および K-R は、血清型 k 株を特異的に検出したが、いずれのプライマー対も、S. mutans 以外の連鎖球菌を検出しなかった。このように、プライマー対 CEFK-F および CEF-R、ならびにプライマー対 CEFK-F および K-R を使用すると、それぞれ血清型 c/e/f 株および血清型 k 株を特異的に検出し得るだけでなく、S. mutans のみを特異的に検出し得ることがわかった。

【0215】

[実施例6：唾液サンプルを用いるPCR反応によるS. mutans血清型k株を有する被験体の同定]

吐出した全唾液（約1ml）を、2004年1～2月に大阪大学歯学部小児歯科を訪れた200人の幼児または若者（2～18歳（平均年齢7.9±3.6歳））より収集した。臨床標本の収集を、ヒト被験体に関する研究のための大坂大学健康基準に従って実施した。これらの唾液サンプルを、Hoshinoら（2004）によって報告された方法をいかでか改変したPCRアッセイに用いた。簡単には、無刺激の全唾液を滅菌チューブ中に収集して氷上に置いた。菌体を、500μlの唾液から16,000×gにて5分間で微量遠心管中に回収し、電子オーブン中にて500Wで5分間処理し、N-アセチルムラミリダーゼSG（Seikagaku Corp., Tokyo, Japan）中にて50℃で1時間消化した。次いで、80μlの核溶解（nucleolysis）液（Promega）を添加して、80℃で5分間インキュベートし、その後60μlのタンパク質沈降溶液（Promega）を添加した。16,000×gにて3分間の遠心分離によってタンパク質を除去し、フェノールクロロホルム抽出およびエタノール沈殿によって、DNAを生成した。抽出したDNAを、50μlのTE緩衝液（10mM Tris-HCl、1mM EDTA（pH 8.0））中に溶解した。このDNA抽出方法は、歯垢から菌体ゲノムを抽出する際にも用いることができる。

【0216】

上記のように得たDNAをテンプレートに用いるPCRによって、プライマー対CEF-K-FおよびCEF-Rを使用して血清型c/e/f株（A）を、プライマー対CEF-K-FおよびK-Rを使用して血清型k株（B）を検出した（図16A・B）。その結果、被験体200人から得た臨床標本のうち190個が、血清型k株に非特異的（血清型c/e/f株に特異的）なプライマー対（A）に対して陽性を示したが、血清型k株に特異的なプライマー対（B）に対して陰性であった。また、残りの10個の標本は、血清型k株に特異的なプライマー対（B）および血清型k株に非特異的（血清型c/e/f株に特異的）なプライマー対（A）に対して陽性を示した。

【0217】

なお、図16Aでは、プライマー対CEF-K-FおよびCEF-Rを使用して、血清型k株に非特異的（血清型c/e/f株に特異的）なプライマー対（A）に対して陽性を示したが血清型k株に特異的なプライマー対（B）に対して陰性であった上記190個の標本のうちで代表的な5例を示す。また、図16Bでは、血清型k株の検出のために、プライマー対CEF-K-FおよびK-Rを使用した。各レーンについて説明すると、レーン1～5が血清型k株に特異的なプライマー対に対して陰性であった上記10個の標本のうち代表的な5例を示す。

【0218】

[実施例7]

(1. 材料および方法)

(A) S. mutans株

血液分離株であるTW295（血清型不定株）、TW871（血清型不定株）、TW964（f型株）、およびTW1378（e型株）、ならびに口腔より分離した株であるMT8148（c型株）、MT4245株（e型株）、およびMT4251（f型株）を、本発明者らの研究室におけるストックより選択した。これらの株の特徴を、表2に示す。

【0219】

[表2. 本発明において使用した細菌株]

【0220】

【表2】

株	血清型	特徴
T W 2 9 5	k	抜歯処置後に菌血症を呈した 59歳の男性より得た血液分離株
T W 8 7 1	k	クモ膜下出血を合併する感染性心内膜炎 を発症した45歳の女性より得た血液分離株
T W 9 6 4	f	感染性心内膜炎を発症した72歳の女性 より得た血液分離株
T W 1 3 7 8	e	感染性心内膜炎を発症した59歳の男性 より得た血液分離株
M T 8 1 4 8	c	健常な幼児より得た口腔分離株
M T 4 2 4 5	e	健常な幼児より得た口腔分離株
M T 4 2 5 1	f	健常な幼児より得た口腔分離株
N N 2 0 0 1	c	6歳の健常な少女より得た口腔分離株
N N 2 0 0 2	e	9歳の健常な少年より得た口腔分離株
N N 2 0 0 3	f	7歳の健常な少年より得た口腔分離株
M T 8 1 4 8 G D		M T 8 1 4 8 のグルコース側鎖欠損変異株
F T 1 (N N 2 0 1 1)	k	3歳の健常な少女より得た口腔分離株
S U 1 (N N 2 0 2 9)	k	10歳の健常な少女より得た口腔分離株
Y K 1	k	ダウン症を発症した6歳の少女より得た 口腔分離株

【0221】

(B) 血清型不定株S. mutans細胞に対する抗血清の作製

S. mutansの血清型c、eおよびfに対する抗血清を、本発明者らの研究室のストックより得た。血清型不定株TW295およびTW871に対する抗血清を以下のように作製した。各株の全菌体を、リン酸緩衝化生理食塩水(PBS)に懸濁し、各々の菌体について一日あたり乾燥重量5mgを、5日間連続で静脈注射した。最終免疫の1週間後、さらに2週間ににおいて1週間に5日間ずつ反復免疫した。次いで、ウサギ耳介静脈より採血し、TW295株に対する抗血清およびTW871株に対する抗血清を得た。ランツーランドール(RR)多糖抗原を用いる免疫拡散法を使用して、抗体価を調べた。

【0222】

(C) グルコース側鎖欠失変異株の構築

MT 8148 のグルコース側鎖欠失 (G D) 変異株を、*g luA* 遺伝子の挿入不活化によって構築した。*S. mutans* 株 Xc (GenBank accession no. AB001562) および Oklahoma 大学より公開されている *S. mutans* ゲノムデータベース (GenBank accession no. AE014133) から得た *g luA* 配列に基づいて構築したプライマーとともに AmpliTaq Gold ポリメラーゼ (Applied Biosystems, Foster City, Calif) を用いるポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) によって、*g luA* 遺伝子およびその隣接領域を増幅した。この増幅したフラグメントを、次いで、pST Blue-1ベクター (Promega, Madison, Wis) にクローニングして、プラスミド pRN101 を作製した。pRN101 の *g luA* のオープンリーディングフレームの中央部を、Stu1 によって消化し、次いで、pVA838 より得た 830 bp のエリスロマイシン耐性遺伝子 (*erm*) フラグメントを挿入してプラスミド pRN102 を構築した。制限酵素 Not I での消化によって線状化した後、このプラスミドを、Tobian および Macrina の方法によって *S. mutans* MT 8148 株に導入した。この形質転換体を、エリスロマイシン (10 μg/ml) を含有する Mitis-salivarius (MS) 寒天培地 (Difco Laboratories, Detroit, Mich.) プレート上でスクリーニングした。*g luA* 遺伝子の PCR 増幅および免疫拡散法によって、変異株 MT 8148 GD の適切な挿入不活化を確認した。

【0223】

(D) 臨床標本

1982 年から 1990 年の間に 571 人の幼児から分離した 1326 個の *S. mutans* 株 (分離株の MT 4000 シリーズまたは MT 10000 シリーズ) を、本発明者らの研究室ストックより選択した。さらに、2002 年 8 月に大阪大学歯学部病院小児歯科 (日本国大阪府吹田市) へ訪れた 100 人の被験体 (3~17 歳; 平均 8.9 歳) より得た株を、無作為に選択した (NN 2000 シリーズ)。これらの被験体は、88 人の健常な幼児とともに、口唇裂および口蓋裂を有する患者 5 人、心室中隔欠損を有する患者 3 人、エナメル質形成不全症を有する患者 2 人、二分脊椎を有する患者 1 人、ならびに自閉症の患者 1 人を含んだ。臨床標本の収集を、ヒト被験体に関与する研究のための大坂大学倫理委員会規定に従って行った。ブラークサンプルを、滅菌した PBS 中に懸濁し、希釈し、そしてバシトラシン (0.2 単位/ml; Sigma Chemical Co., St. Louis, Mo.) および 15% (w/v) のスクロースを含有する MS 寒天培地 (Difco) 上に広げた。コロニーの形態に基づいて、各被験体からコロニーを 1 つ選択し、そして以前に記載したように *S. mutans* と規定した。血清型 c, e および f 型に特異的なウサギ抗血清を使用する上記の免疫拡散法によって、血清型を決定した。さらに、血清学的に不定な株を保有する被験体の各々から、50 コロニーを分離した。

【0224】

S. mutans の臨床的分離株 2500 個を、2003 年初頭に大阪大学歯学部病院の小児歯科へ訪れた別の群の被験体 50 人 (3~19 歳; 平均 7.8 歳) より得た。これらの被験体は、45 人の健常な幼児および一般的な健康問題または口腔の健康問題 (例えば、ダウン症、先天性心障害、口唇裂および口蓋裂、エナメル質形成不全症、ならびに部分的無歯症) を有する患者 5 人を含んだ。

【0225】

(E) 血清型不定株 *S. mutans* の特徴づけ

血清型が不定な臨床分離株のショ糖依存的付着および菌体疎水性を、それぞれ、Hamada ら (1981)、および Rosenberg ら (1980)、によって記載されるように評価した。菌体結合型 (cell-associated) グルコシルトランスフェラーゼ (CA-GTF) または菌体遊離型 (cell-free) グルコシルトランスフェラーゼ (CF-GTF) および表層タンパク質抗原 (PA) の発現を、GTF および PA に特異的な抗体を用いるウエスタンプロット分析を使用して分析した (図 17 A~C)。ゲノム DNA を試験菌体より抽出し、16S rRNA 配列を決定し、そして対照株 NCTC 10449 (GenBank accession no. X58303, S70358) の配列と比較した。

【0226】

なお、図17AおよびBでは、全細胞を、7% SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離し、*S. mutans*のPA（図17A）またはCA-GTF（図17B）に対するウサギ抗体と反応させた。一方、図17Cでは、硫酸アンモニウム沈殿によって濃縮した細胞上清（C）PVDF膜上に転写したタンパク質を、7% SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離し、CF-GTF（C）に対するウサギ抗体と反応させた。各レーンについて説明すると、レーン1がMT8148株であり、レーン2がFT1株であり、レーン3がSU1株であり、レーン4がYK1株である。

【0227】

(F) 食作用アッセイ

生物を、Brain Heart Infusion broth (Difco) 中にて37℃で18時間培養した。この菌体を洗浄した後、細胞濃度を、PBSで 1.0×10^8 CFU/mlに調整した。ヒト末梢血 ($500\mu l$) を、健常なボランティアより収集し、そして細菌 $500\mu l$ (5.0×10^7 CFU) とともに37℃で10分間インキュベートした。ギムザ染色 (Wako Pure Chemical Industries, Osaka, Japan) を用いて染色し、光学顕微鏡（倍率、 $\times 100$ ；Olympus Industries, Tokyo, Japan) を用いて、食作用を呈している多型核白血球 (PMN) の割合を求めた。100個のPMN当たり食菌したPMNの平均値 (500個のPMNを試験した) によって、比率を表した。

【0228】

さらに、MT8148株、MT8148GD株、FT1株、およびTW295株における経時的な食作用の比率の変化を、15分後、30分後、60分後、90分後および120分後に観察した。

【0229】

(G) 統計学的分析

種々の因子について群の間での差異を、要因モデルについての統計学的分散分析 (ANOVA) によって評価した。

【0230】

(2. 結果)

(A) 過去の株および細菌の株についての血清型分布

TW295に対する抗血清およびTW871に対する抗血清が、それぞれTW295およびTW871のRR抽出物と特異的に反応するが、血清型c、eまたはfの菌体とは反応しないことを、見出した。さらに、沈降物のバンドが、互いに融合していた。本発明者らの記録では、1982年から1990年の間に分離した、571人の幼児より得た1326株 (MTシリーズ) の全てが血清学的にc、eまたはfとして分類され、血清型が不定である分離株は見出されなかった。一方、100人の被験体から最近分離した100株 (NN2000シリーズ) のうちの78株、17株および3株は、それぞれ血清型c、eおよびfとして分類された。残りの2株 (FT1 (NN2011) およびSU1 (NN2029)) は、c型、e型またはf型に特異的な抗血清と反応しなかった (表3)。しかし、これら両方の株は、*S. mutans*の特徴であるMS寒天培地上での粗いコロニー、バシリラシン耐性、血液寒天上でのγ溶血性、マンニトール、ソルビトール、ラフィノースおよびメリビオースにおける糖発酵能陽性、ならびにデキストラン凝集陰性を示した。さらに、これら2株はまた、PAおよび3つの型のGTFを発現した。

【0231】

[表3. *S. mutans*の臨床口腔分離株の2つのシリーズにおける血清型分布]

【0232】

【表3】

血清型	1982～1990年に 採取されたMTシリーズ		2002年に採取された NN2000シリーズ	
	(N=1326)	(N=100)		
c	1131	78		
e	163	17		
f	32	3		
k	0	2		

【0233】

F T 1 株および S U 1 株は、高レベルのショ糖依存的付着および菌体疎水性を示し（データ示さず）、そしてこれらの 16S r RNA 遺伝子配列は、N C T C 1 0 4 4 9 株（GenBank accession no. X58303 および S70538）の 16S r RNA 遺伝子配列と同一であった。さらに、F T 1 株の R R 抽出物は、T W 8 7 1 株および T W 2 9 5 株に対する抗血清とともに沈降バンドを形成し、このバンドはまた、T W 8 7 1 の R R 抽出物と T W 8 7 1 に対する抗血清との沈降バンドと融合した。さらに、F T 1 株および S U 1 株を有する被験体の各々より得た 50 株は、c 型、e 型または f 型に特異的な抗血清と反応性ではなかった。これらの知見に基づいて、本発明者らは、これらの S. mutans 株を新たな血清型 k と名付けた。

【0234】

(B) 50人の被験体より得た2500株の血清型分布
表4は、*S. mutans*の最近の分離株2500個（そのうち2450個はc型、e型またはf型に分類された）の血清型分布を示す。

【0235】

[表4. 50人の被験体より得た2500個の*S. mutans*の血清型分布]

【0236】

【表4】

血清型	分離株の数	被験体の数
c	1769	38
e	551	13
f	130	4
k	50	1

【0237】

一方で、単一の被験体（ダウン症を発症する少女）より得た他の50株（YK1～YK50）のRR抽出物が、TW871に対する抗血清と沈降バンドを形成した。このバンドはまた、TW295、TW871、FT1およびSU1のRR抽出物の沈降バンドと融合した。表5は、個々の被験体における血清型分布パターンを示し、これらの被験体のほとんどが、*S. mutans*の血清型cのみを保有し、次いで血清型eのみを保有するが、50人の被験体のうち5人は複数の血清型を保有することが、見出された。

【0238】

[表5. 50人の被験体個々の血清型分布]

【0239】

【表5】

血清型	被験体の数
(単一の血清型)	
c	3 4
e	8
f	2
k	1
(複数の血清型)	
c および e	3
e および f	1
c、e および f	1

【0240】

(C) g 1 u A不活化変異株の細菌学的特徴づけおよび血清学的特徴づけ
g 1 u A不活化変異株であるMT 8148GDは、S. mutansの典型的な生物学的特徴を示した。この特徴としては、MS寒天培地上での粗いコロニー、糖発酵能陽性、PAおよびGTFの発現、ならびに高レベルのショ糖依存的付着および菌体疎水性が挙げられる。MM 8148GDのRR抽出物は、TW 871に対する抗血清と沈降バンドを形成し（しかし、血清型c特異的抗血清とは沈降バンドを形成しない）、このバンドは、TW 295、TW 871、FT 1、SU 1およびYK 1の沈降バンドと融合した。

【0241】

(D) 食作用アッセイ

MT 8148GD株の食作用率は22.0±2.4%であり、これは、親株MT 8148の食作用率(68.4±4.1%)より有意に低かった($P < 0.001$)。さらに、NN 2001(c)、NN 2002(e)およびNN 2003(f)の口腔分離株は、MT 8148と同等の食作用率を示したが、血清型kの口腔分離株であるFT 1、SU 1およびYK 1はまた、MT 8148よりも有意に低い食作用率を示した($P < 0.001$)。さらに、血液分離株の4つ全ての食作用率は、口腔分離株の食作用の割合よりも有意に低かった($P < 0.001$)。また、MT 8148GD、FT 1およびTW 295の食作用率は、不活化60分間までMT 8148よりも有意に低く、TW 295の食作用率はまた、不活化の90分間後MT 8148よりも有意に低かった($P < 0.001$)。

【0242】

(3. 考察)

血液分離株2株(TW 295およびTW 871)、口腔分離株152株(FT 1～FT 51、SU 1～SU 51、およびYK 1～YK 50)、および、g 1 u A不活化株(MT 8148GD)のRR抽出物は、TW 295またはTW 871に対する抗血清と沈降バンドを形成した。これらの分離株は、S. mutansに典型的な生物学的特徴(高レベルのショ糖依存的付着および疎水性、ならびにグルコシルトランスフェラーゼが挙げられる)を有することが示された。一方、培養上清は、MT 8148株のタンパク質抗原(PA)に対する抗血清と沈降バンドを形成する190kDaのタンパク質抗原を含んだ。一方、これらの株の生物学的特徴は、既知のS. mutans血清型(c、eおよびf)の血清学的特徴と異なり、そして本発明者らの知見に基づいて、本発明者らは、新たなS. mutans血清型kを提唱する。

【0243】

本研究において *S. mutans* 血清型 c、e および f が分離される頻度は、デンマークでの研究において報告されたものと非常に類似した。この報告において、ヒト歯垢サンプルより得られた 76 個の *mutans streptococci* のうち 1つおよびヒトう蝕性病変より得られた 70 個の *mutans streptococci* のうち 7 つは、血清型 a～g として血清学的に分類することができなかった。生化学的分析は、これらの血清型不定株が *S. mutans* に属することを示したが、血清型特異的多糖の構造は分布していなかった。別の研究において、ヒトの歯垢サンプル、う蝕性象牙質サンプル、または糞サンプルより採取された 1047 個の *S. mutans* 分離株または *S. sobrinus* 分離株の全ては、血清型 c、e、f、d または g として分類され得た。さらに、日本の別の地域において実施された最近の研究において、歯垢より得られた 144 個の *S. mutans* または *S. sobrinus* の全てが、血清型 c、e、d または g として分類され、そして f 型株または血清型不定株は検出されなかった。一方で、最近日本において、103 人の被験体のうち 9 人が、血清学的に不定な *S. mutans* を保有することが報告されたが、血清型特異的多糖の特徴に関する正確な記載はなかった。まとめると、本発明者らは、最近日本において血清型 k 型が出現したと推測した。

【0244】

本研究において、この新たな血清型を有する *S. mutans* が 3 人の幼児由来のプラークサンプル中に見出され、152 株全てが血清型 k として分類された。これらの臨床分離株の起源は、未だ同定されていないが、血清型 k 株は、これら 3 人の被験体より得られた歯垢サンプル中に見出された *S. mutans* 株の大部分を占めた。そしてこれらの全てが、高レベルの菌体疎水性およびショ糖依存的付着、ならびに高率の食作用を示した。これらの知見は、*S. mutans* の血清型 k 株が、GTF および PA の発現ならびに高い疎水性およびショ糖依存的付着に起因してヒトの口腔中に存在すること、ならびにより低い食作用能に起因して血液中で生存し得ることを示唆する。従って、心障害を有する幼児に対して特別な注意が払わなければならない。特に、口腔中に *S. mutans* 血清型 k 株を保有するダウ症患者については、多型核白血球 (PMN) の機能障害についておそらく先天的な基礎を有するということが報告されたので、より危険であり得、そして心室中隔欠損を合併しやすいということもまた知られている。これらの患者において新たな血清型 k が検出されることは危険性の増加を示し得るので、歯科処置の前に抗生物質処方のような臨床的アプローチが必要とされ得、そしてこのことは留意されるべきである。

【0245】

感染性心内膜炎は、病原性細菌の血流中への侵入によって開始されることが知られているが、侵入機構および血液中の *S. mutans* の生存機構は、未だ明らかになっていない。本研究において、本発明者らは、グルコース側鎖を欠失した同系の変異株の食作用率が、親株の食作用率より低いことを見出した（図 18）。

【0246】

なお、図 18A・B に示す結果は、5 回の実験の平均土標準偏差を示す。図 18A では、12 株の食作用率を、10 分間のインキュベーション後に試験した。図 18B では、15 分間、30 分間、60 分間、90 分間および 120 分間のインキュベーションにおける MT8148 (●)、MT8148GD (○)、FT1 (▲) および TW295 (□) の食作用率の変化を示す。フィッシャー PLSD 分析によって決定した場合、MT8148 (血清型 c) と他の株との間に統計学的に有意な差異があった (* P < 0.001)。

【0247】

さらに、血清型 k の口腔分離株および血液分離株は、PMN による食作用率が低下した。総じて、これらの知見は、血清型 k 株（これは、血清型特異的多糖においてグルコース側鎖を欠くと考えられている）がおそらく菌血症病原性株であり得ることを示唆する。一方で、血液分離株である TW964 (e) および TW1378 (f) は、口腔分離株である NN2002 (e) および NN2003 (f) より食作用に対して感受性ではない。しかし、本発明者らは、TW964 がグルカン結合タンパク質 A を欠くが、TW1378 ではこのような変更は何ら見られなかったということを示した。従って、食作用能に対する効果を有する血清型特異的多糖以外に、細胞表面構造の変更が存在し得る。

【0248】

[実施例8]

*Streptococcus mutans*は、ヒトにおけるう蝕の病理学的に主要な因子と関連し (Hamada およびSlade、1980)、そしてその細胞表面タンパク質抗原 (PA) およびグルコシルトランスフェラーゼ (GTF) が、そのう蝕原性に関して調べられている。S. mutans のPAは、歯の表面に対するスクロース非依存的付着と関連するが (Kogaら、1990)、PA欠失変異株は、ラットにおいてその親株より低いう蝕誘発活性を示したことが報告されている (Crowleyら、1999)。S. mutansは、3つの型のGTF (GTFB、GTC およびGTFD) を產生し、これらの協同的な作用は、細胞接着に不可欠であると考えられている (Ooshimaら、2001)。

【0249】

S. mutansは、その細胞表面多糖の化学組成に基づいてc型、e型およびf型の血清型に分類される (Linzerら、1987)。S. mutansの血清型特異的多糖は、ラムノース骨格および α 連結グルコシド残基または β 連結グルコシド残基の側鎖を有するラムノース-グルコースポリマーからなることが知られている。本発明者らの以前の研究において、菌血症を発症する患者の血液より得た血清型不定株 (TW295) および感染性心内膜炎を発症する患者の血液より得た血清型不定株 (TW871) は、血清型特異的多糖においてグルコース側鎖の量が低下することが示された (Fujiwaraら、2001)。本明細書中に記載されるように、本発明者らは、2株の各々に対する抗血清を首尾よく作製し、そしてこれらを新たな血清型kと名付けた。さらに、本発明者らは、ヒト口腔内のS. mutans 血清型kの分布を調査し、150人の被験体のうち3人がこの血清型を保有することを見出しました。予備的研究において、MT8148GDの血清型k株 (グルコース側鎖ドナーにおける直前の前駆体の產生を触媒する酵素をコードするg1uA遺伝子を挿入不活化することによって、MT8148より構築した) は、高レベルのショ糖依存的付着を示したが、その付着率は、親株MT8148の付着率よりも有意に低かった。

【0250】

最近、血清型特異的多糖が、ヒト単核球および線維芽細胞に対する連鎖球菌の付着において重要な役割を担うことが実証され、そして最も有効なサイトカイン刺激成分であることが予測された (Engels-Deutschら、2003)。しかし、血清型特異的多糖とう蝕との間の関係は、解明の余地を残す。本研究の目的は、新たに解明されたS. mutansの血清型k株のう蝕原性における血清型特異的多糖のグルコース側鎖の役割を分析することである。

【0251】

(1. 材料および方法)

(A) S. mutans株

本研究において使用したS. mutans株を、表6に示す。MT8148(c)の口腔分離株を、本発明者らの研究室の培養物ストックコレクションより選択した。FT1株(k)、SU1株(k)およびYK1株(k)をまた、日本人の幼児の口腔より分離した。さらに、YT1株を、6歳の健常な少年の口腔より分離し、実施例1に記載する方法に従ってS. mutans血清型kであることを確認した。MT8148R株およびYK1R株を、漸増濃度のストレプトマイシン (寒天培地1mL当たり最終濃度1500 μ gまで) 中での継代培養を繰り返すことによってストレプトマイシンに対して耐性にした (Ooshimaら、2000)。MT8148GD株 (MT8148のg1uA不活化同系変異株) を、実施例3と同様に構築した。

【0252】

〔表6. 本発明において使用した細菌株〕

【0253】

【表6】

株	血清型	特徴
M T 8 1 4 8	c	健常な幼児より得た口腔分離株
M T 8 1 4 8 G D	k	E m ^r ; M T 8 1 4 8 株の g l u A に e r m を挿入不活化した株
M T 8 1 4 8 R	c	S m ^r ; 漸増濃度のストレプトマイシン中で M T 8 1 4 8 の継代培養を繰り返し作製した株
M T 8 1 4 8 R G D	c	S m ^r , E m ^r ; M T 8 1 4 8 R 株の g l u A に e r m を挿入不活化した株
T W 2 9 5	k	拔歯処置後に菌血症を呈した 59歳の男性より得た血液分離株
T W 8 7 1	k	クモ膜下出血に関連する感染性心内膜炎を発症した45歳の女性より得た血液分離株
F T 1 (N N 2 0 1 1)	k	3歳の健常な少女より得た口腔分離株
S U 1 (N N 2 0 2 9)	k	10歳の健常な少女より得た口腔分離株
Y K 1	k	ダウン症を発症した6歳の少女より得た口腔分離株
Y K 1 R	k	S m ^r ; 漸増濃度のストレプトマイシン中で Y K 1 の継代培養を繰り返し作製した株
Y T 1	k	6歳の健常な少年より得た口腔分離株

E m^r; エリスロマイシン耐性、 S m^r; ストレプトマイシン耐性

【0254】

(B) う蝕原性特性のインビトロ分析

S. mutans のガラスチューブに対するショ糖依存的付着性および唾液被覆ヒドロキシアパタイト (S H A) に対するショ糖非依存的付着性を、以前に記載した (Ooshimaら、2001; Nakanoら、2002) ように分析した。菌体疎水性およびデキストラン結合活性をまた、以前に記載した (Fujiwaraら、2001; Nakanoら、2002) ように分析した。

【0255】

(C) G T F の発現

本発明者らの以前の研究において作製した抗体結合型 (C A) G T F 抗血清および抗体遊離型 (C F) G T F 抗血清を用いて、発現したタンパク質の量を評価するために、G T F のイムノプロットを行った。試験生物を、37°CにてBrain Heart Infusion (BHI) プロス (Difco Laboratories, Detroit, MI, USA) 中で、550 nmでの吸光度 1.

0まで増殖させた。この菌体および上清（硫酸アンモニウム沈殿によって濃縮した）を、SDSゲルローディング緩衝液中に溶解した。等量の各タンパク質を、7% SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動により分離し、次いで、ポリビニリデンジフルオリド膜（Immobilon； Millipore, Bedford, MA, USA）上に転写した。この転写したタンパク質バンドを、CA-GTFまたはCF-GTFに対するウサギ抗体と反応させ、次いで、アルカリホスファターゼ複合体化抗ウサギ免疫グロブリンG抗体（New England Biolabs, Beverly, MA, USA）および5-ブロモ-4-クロロ-3-インドリルホスフェート-ニトロブルーテトラゾリウム基質（Moss Inc., Pasadena, MD, USA）を使用して可視化した。さらに、各株におけるGTFBに対する発現強度/GTFCに対する発現強度の比を、NIH imageソフトウェア（National Technical Information Service, Springfield, VA, USA）を使用する反応バンドの相対的デンシティ分析によって評価した。

【0256】

(D) CA-GTF活性およびCF-CTF活性の測定

CA-GTF活性およびCF-CTF活性を、以前に記載された方法（Matsumotoら、2003）を用いて [14 C] ショ糖からの [14 C] グルカン合成によって評価した。GTF活性1単位を、1 μ molのグルコース残基が1分間にショ糖からグルカノンへ組み込まれるために必要な酵素量として規定した。

【0257】

(E) ラットにおけるう蝕誘発実験

動物処置および手順の全てが、大阪大学歯学部動物委員会（Animal Committee of Osaka University Graduate School of Dentistry）によって承認された。以前に記載された方法（Nakanoら、2002）に従って、36匹の特異的病原体のない（SPF）Sprague-Dawleyラット（Charles River Inc., Osaka, Japan）（1群あたり12匹）において、う蝕誘発活性を試験した。試験した3株（MT8148R, MT8148RGおよびYK1R）を、 1×10^9 CFUずつ5日間毎日18～22日齢のラットに経口DおよびYK1R）を、 1×10^9 CFUずつ5日間毎日18～22日齢のラットに経口的に感染させた後、各ラットについてプラークおよびう蝕のスコアを、72日齢の時点で評価した。

【0258】

(F) 統計学的分析

種々の因子について群の間での差異を、要因モデルについての統計学的分散分析（ANOVA）によって評価した。

(2. 結果)

表7は、う蝕原性のインビトロ分析より得た生物学的特性を示す。MT8148GDはガラス表面に対するショ糖依存的付着性、SHAに対するショ糖非依存的吸着率、デキストラン結合能、CA-CTF活性およびCF-CTF活性について有意に低い値を示した（P<0.001）。しかし、FT1とFT1GDとの間ではこれらの特性に関して有意差はなかった。

【0259】

〔表7. 血清型k株の生物学的特性〕

【0260】

【表7】

株 名	シヨ糖依存的 付着 [平均土 SD (%)]	シヨ糖非依存的 付着 [平均土 SD (%)]		テキストラン 結合能		CA-GTF		CF-GTF	
		[平均士 SD]	(mU/mL)	[平均士 SD]	(mU/mL)	[平均士 SD]	(mU/mL)	[平均士 SD]	(mU/mL)
MT8148 (c)	91.5±0.5	100.0±2.1	0.15±0.03	73.0±3.9	95.0±2.8	59.8±0.9 ^a	59.8±0.9 ^a	25.1±0.3 ^a	25.1±0.3 ^a
MT8148GD (k)	70.5±3.8 ^a	88.6±1.7 ^a	0.02±0.01 ^a	29.4±0.8 ^a	29.4±0.8 ^a	34.9±1.6 ^a	34.9±1.6 ^a	56.0±2.3 ^a	56.0±2.3 ^a
TW295 (k)	70.4±3.1 ^a	77.9±2.0 ^a	0.03±0.01 ^a	61.2±1.5 ^a	61.2±1.5 ^a	38.6±0.3 ^a	38.6±0.3 ^a	35.7±0.7 ^a	35.7±0.7 ^a
TW871 (k)	75.1±0.9 ^a	56.0±3.8 ^a	0.09±0.04 ^a	41.2±1.2 ^a	41.2±1.2 ^a	33.0±0.2 ^a	33.0±0.2 ^a	38.0±1.1 ^a	38.0±1.1 ^a
FT1 (k)	83.1±2.1 ^a	89.6±0.3 ^a	0.05±0.00 ^a	47.4±2.5 ^a	47.4±2.5 ^a	38.4±0.6 ^a	38.4±0.6 ^a	38.4±0.4 ^a	38.4±0.4 ^a
FT1GD (k)	81.8±0.4 ^a	89.8±0.2 ^a	0.05±0.01 ^a	28.9±1.7 ^a	28.9±1.7 ^a	30.4±0.4 ^a	30.4±0.4 ^a		
SU1 (k)	85.4±0.9 ^a	105.9±4.1	0.07±0.02 ^a	48.3±3.7 ^a	48.3±3.7 ^a				
YK1 (k)	82.7±1.2 ^a	95.0±3.4	0.03±0.00 ^a						
YT1 (k)	80.8±1.4 ^a	87.7±9.7 ^a	0.02±0.01 ^a						

フィッシュヤーのPLS-D分析によると、MT8148と他の株との間に有意差がある (^aP < 0.001)。

【0261】

出願特2005-3020518

血清型 k の血液分離株 TW295 および TW871、ならびに 3 つの口腔分離株 SU1、YK1 および YT1 の各々は、MT8148 より有意に低いショ糖依存的付着率、デキストラン結合能、CA-CTF 活性、および CF-CTF 活性を示した ($P < 0.001$)。SHA に対するショ糖非依存的吸着率と同様に、試験した血清型 k 株 (SU1 株および YK1 株を除く) の値は、MT8148 の値よりも有意に低かった ($P < 0.001$)。さらに、MT8148 と試験した他の株との間では菌体疎水性において有意差はなかった (データは示さず)。

【0262】

GTFB、GTFc、および GTFD が試験した株の全てにおいて発現することを見出した。しかし、GTFB の強度は、MT8148 において他のいずれの株においてよりも有意に強かった。GTFB 発現強度 / GTFc 発現強度 の比は、 1.80 ± 0.15 であった。この値は、MT8148 GD の値 (0.80 ± 0.11) および 血清型 k のほかの血液分離株および 口腔分離株 の値 ($0.17 \sim 0.81$ の範囲の値) より有意に高かった ($P < 0.001$)。対照的に、試験した全ての株の中で GTFD 発現強度において有意差はなかった。

【0263】

ラットにおいて、血清型 k は、明らかなう蝕を誘発した。しかし、MT8148R 株とその変異株 MT8148RGD と 口腔分離株 YK1R との間でう蝕スコアまたは プラーク指数において有意差はなかった (表 8)。

【0264】

[表 8. ラットにおける血清型 k のう蝕誘導能]

【0265】

【表8】

株 ラットの数	プラーカ指數 [平均土SE]	う蝕スコア [平均土SE]		
		平面	全体	
MT8148R (c) 12	0. 9±0. 1	13. 0±0. 8	55. 0±2. 8	
MT8148RGD (k) 12	0. 9±0. 1	13. 4±1. 6	53. 6±5. 3	
YK1R (k) 12	0. 8±0. 1	14. 5±1. 5	54. 1±4. 6	

【0266】

(3. 考察)

血清型 k の血液分離株 TW871 は、参照株 MT8148 と比較して、インビトロおよびインビボの両方で非常に低いレベルのう蝕原性を有するということが示されている (Nakanohら、2002)。本発明者らのその後の研究において、別の血清型 k の血液分離株である TW295 は、ラットにおいて明らかなう蝕を誘発したが、感染した動物におけるう蝕スコアは、MT8148R に感染したラットにおけるう蝕スコアより有意に低かった (データ未公開)。これらの結果は、血清型 k 株が MT8148 より低レベルのう蝕原性であり得ることを想起させた。本研究の結果において、MT8148 と MT8148GD と血清型 k の他の臨床分離株との間で、う蝕原性に関するインビトロでのいくつかの特性における

る有意差が見られた。しかし、血清型kの口腔分離株YK1Rは、MT8148Rと比較して、ラットにおけるう蝕誘発に有意差がなかったということを示した（表8）。

【0267】

GTF欠失変異株のう蝕原性分析についてのSPFラットを用いるインビオ実験は、GTFB欠失変異株またはGTC欠失変異株を感染させたラットに対する平滑面う蝕スコアが、親株で感染させたラットに対する平滑面う蝕スコアより有意に低いことを示した。しかし、GTFD欠失変異株で感染させたラットの平滑面う蝕スコアは、以前の報告における親株で感染させたラットの平滑面う蝕スコアと同じくらい高かった（Yamashitaら、1993）。さらに、本発明者らの以前の研究結果はGbpA欠失変異株またはGbpC欠失変異株で感染させたラットの平滑面う蝕スコアが、親株で感染させたラットの平滑面う蝕スコアと有意に異なることを示した（Matsumuraら、2003）。GTF欠失変異株またはGbp欠失変異株によるガラス壁に対するショ糖依存的付着性もまた分析され、GTFはGbp欠失変異株、GTC欠失変異株、GTFD欠失変異株、GbpA欠失変異株およびGbpC欠失変異株の比率は、それぞれ26%、12%、59%、71%および65%であることが報告された（Ooshimaら、2001；Matsumuraら、2003）。これらの知見は、ショ糖依存的付着率のドロステイックな減少を有する変異株（例えば、GTFB欠失変異株またはGTC欠失変異株）が、有意に低い歯表面に対するう蝕誘発能をインビオで有し得ることを示す。一方で、本研究におけるMT8148GDのショ糖依存的付着率は70.5%であり、これは、親株より有意に低い（表7）。しかし、本発明の血清型kの口腔分離株または血液分離株の付着率は、70.4%～85.5%の範囲であり、これは、試験した50個のS. mutansの血清型cの口腔分離株より有意に低かった（データは示さず）。従って、血清型特異的多糖におけるグルコース側鎖の欠失は、インビトロで見られるショ糖依存的付着性のより低い値と関連し得るが、この欠失自体はインビオでのう蝕の有意な低減を引き起こし得ない。

【0268】

本研究において、g1uA遺伝子（グルコース側鎖ドナーにおける直前の前駆体であるUDP-D-グルコースの生産を触媒する酵素をコードする）の挿入不活化によって構築したMT8148GDの生物学的特性を、親株であるMT8148の生物学的特性と比較した。UDP-D-グルコースは、低pH環境条件におけるS. mutansの生存度に重要でした。UDP-D-グルコースは、g1uA遺伝子自体がう蝕原性に関連することが報告されているので、本発明者らは、g1uA遺伝子自体がう蝕原性に関連する特性の変更を引き起こし得るということを予想した。従って、本発明者らは、g1uA遺伝子を挿入不活化した、血清型k株FT1のさらなる変異株（FT1GD）を構築した。本発明者らの結果は、FT1とFT1GDとの間で生物学的特性に有意差がなかったこと。本発明者らの結果は、FT1とFT1GDとの間で生物学的特性に有意差がなかったことを示した（表7）。このことは、g1uA遺伝子自体の不活化が、このインビトロアッセイで測定した特性に関連しないことを示す。従って、本発明者らは、血清型特異的多糖のグルコース側鎖の存在が、より高いショ糖依存的付着、ショ糖非依存的付着、デキストラン結合能、ならびにCA-CTF活性およびCF-CTF活性に重要であると結論付けた。

【0269】

CA-CTF活性およびCF-CTF活性の低減は、血清型kの臨床分離株において突出していた（表7）。さらに、血清型kの臨床分離株におけるCA-CTF活性およびCF-CTF活性は、30個のS. mutans分離株（16株の血清型c、8株の血清型e、および6株の血清型f）におけるCA-CTF活性およびCF-CTF活性より有意に低かった（データは示さず）。インビトロでの付着能に必要とされる最適なGTFB/GTFC/GTFDの比率を、本発明者らの以前の研究において決定した（Ooshimaら、2001）。この比率からの隔たりは、菌体の付着能やプレーカバイオフィルムの構造に影響を与える（Idoneら、2003）。本研究におけるウエスタンプロット分析は、GTFBの発現が、MY8148より血清型k株においてより低い傾向があることを示した（図19A・B）。

。

【0270】

なお、図19Aでは、全菌体(A)を、7% SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離し、PVDF膜上に転写したタンパク質バンドを、*S. mutans*のCA-GTに対するウサギ抗体と反応させた。図19Bでは、硫酸アンモニウム沈殿によって濃縮された培養上清を、7% SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離し、PVDF膜上に転写したタンパク質バンドを、CF-GTFに対するウサギ抗体と反応させた。各レーンについて説明すると、レーン1がMT8148株であり、レーン2がMT8148GD株であり、レーン3がTW295株であり、レーン4がTW871株であり、レーン5がFT1株であり、レーン6がFT1GD株であり、レーン7がSU1株であり、レーン8がYK1株であり、レーン9がYT1株である。

[0271]

【0271】 GTFBは、不溶性グルカン合成の大部分を担うと考えられ、ミュータンス連鎖球菌の歯面への付着および歯垢の蓄積において、重要な毒性因子であると考えられている（Matt o-Granerら、2000）。従って、血清型k株のより低いCA-CTF活性は、GTFBのより低い発現に起因し得る。一方で、菌体表層でのその発現は、血清型特異的多糖のグルコース側鎖の存在と相関し得る。総じて、これらの結果は、*S. mutans*の他の主要な表面構造（例えば、GTF、PAおよびGbP）より程度が低いが、*S. mutans*の血清型特異的多糖におけるグルコース側鎖の欠失が*S. mutans*のう蝕原性と関連し得ることを示唆する。

[0272]

【0272】 尚、発明を実施するための最良の形態の項においてなした具体的な実施態様または実施例は、あくまでも、本発明の技術内容を明らかにするものであって、そのような具体例のみ限定して狭義に解釈されるべきものではなく、本発明の精神と次に記載する特許請求の範囲内で、いろいろと変更して実施することができるものである。

【産業上の利用可能性】

[0273]

【0273】これまで、感染性心内膜炎の感染に関するS. mutans株については、他のS. mutans株と判別することは容易ではなかった。しかしながら、本発明では、感染性心内膜炎の感染に関するS. mutans株を、新規な血清型k型として容易に確認することができるので、本発明は、歯科医療分野等の医療現場だけでなく、医薬品産業や検査産業等に広く利用することができる。

【図面の簡単な説明】

[0274]

【図1】図1は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較することにより、変異の存在を示す図である。

【図2】図2は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図1の続きを示す。

【図3】図3は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図2の続きを示す。

【図4】図4は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図2の続きを示す。

【図5】図5は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図3の続きを示す。

塩基配列を比較する図であり、図4の続きを示す。
【図6】図6は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の
構造図である。図5の続きを示す。

【図7】図7は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図5の続きを示す。

【図8】図8は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるrgpF遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図6の続きを示す。

【図9】図9は、S. mutansの血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図7の続きを示す。

【図10】図10は、*S. mutans*の血清型c型とk型におけるr g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較する図であり、図9の続きを示す。

【図11】図11A～Eは、*S. mutans*のTW295株に特異的な抗血清およびTW871株に特異的な抗血清と、TW295株、TW871株、c型株、e型株およびf型株から調製したランツーランドール（RR）抗原との反応を示す図である。

【図12】図12は、*S. mutans*の血清型c型とk型との塩基配列を整列させて、r g p F遺伝子前半部の塩基配列を比較した図である。

【図13】図13は、至適なPCR条件を示す図である。

【図14】図14は、MT8148株（c型）、TW295株（k型）およびFT1株（k型）から抽出したゲノムDNAを希釈しそれをテンプレートにして血清型に特異的なプライマーを用いてPCR増幅して検出感度を求めた結果を示す図である。

【図15】図15A・Bは、種々の血清型の*S. mutans*株および種々の連鎖球菌から抽出したゲノムDNAをテンプレートにして血清型特異的プライマーを用いてPCR増幅した結果を示す図である。

【図16】図16A・Bは、唾液サンプルから抽出したゲノムDNAをテンプレートにして血清型特異的プライマーを用いてPCR増幅した結果を示す図である。

【図17】図17A～Cは、*S. mutans*におけるPA、CA-GTFおよびCF-GTFの発現のウエスタンプロットの結果を示す図である。

【図18】図18A・Bは、*S. mutans*の口腔分離株および血液分離株の食作用率を示す図である。

【図19】図19A・Bは、*S. mutans*におけるCA-GTF発現およびCF-GTF発現のウエスタンイムノプロット検出を示す。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> SUNTORY LIMITED

<120> A novel serotype of Streptococcus mutans and use thereon

<130> SU0401/PCT

<150> USP 60/533,076

<151> 2003-12-30

<160> 10

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 1752

<212> DNA

<213> Streptococcus mutans

<400> 1

atgaagcgcc tgctttata tggcatttt aataaataca atcggtaag ttccatgtc 60
gtttatcagt tgactcaaag gagatccttg tttcaaaag ttatcttta tc当地atgc 120
caagtggcag atgcggatgt caaatgcta agagaaaagc atctcattga tgacttcatt 180
caacggcaga attctggatt tgactttgca gcttggcgag atggaatggc ctttgtcggt 240
tttgcataac ttgtgacata tgactcggt acaaccatga atgacacttg ttttggacct 300
ctttggaaa tgtattcaat ttatcaagaa ttgaaacca agacgacagt tgatffffgg 360
ggattgacta ataatcgtgc gactaaggc ttaaggaac atattcaaag ctactttatt 420
tccttaaaa aagctgttat tcaatcggag gccttcata attttggga gaacatccaa 480
aatcatgcag atattcaacg tgtcatgtat gattacgaaa ctcaggtcac gacaactctc 540
tttagatgctg gtttcaata tgatgtcggt tttgatacga ccaaggaaga tgcttcgcat 600
atgcttcatg cagacttctc ttactataat ccaacagcta ttttgaatca taggtgcc 660
tttatcaagg ttaaaggcat tgacaataat caacatatta cgccctatct tttaaatgt 720
attcaaaaat attcgaccata tcctattgtat ttaattgttt cgcacatgtc agaaatcaat 780
tatcctgatt ttagttattt attgggtcac aaatatgtca agaaaagaga aagagttgat 840
ttaaagaatc aaaaagtgc gtttcatctc catgtttt atgtggattt actggaagaa 900
tttttaacgg catttaagca atttcatttt tctttagatt tatttataac gacagatgt 960
gatgataaga aagctgaaat tgaagagatt ctatctgcaa acagtcaaga agctcagggt 1020
tttgcacat gcaatattgg acgtgatgtt cttccatgt taaaattaaa aaattattta 1080
tctacctatg attttgttg tcattttcat accaaaaatg caaaggaggc tgatffffgg 1140
gctggccaat cttggcgaa agaattaaat gacatgttg ttaaaccagc agacaatatt 1200
tttagcgcaat tacagcaaaa cccaaaaatt ggtttggta ttgctgat gccaactttc 1260
tttcgctata ataaaattgt tgatgcttg aatgaacatt tgattgcacc tgagatgaat 1320
acattatggc aaaagatggg catgaccaaa aagattgatt tcaatgctt tcatacttt 1380
gtcatgagtt atggcacttt tggtttttt aaatatgtg cttaaaacc gctcttgat 1440
ttaaatctga cagatgatga tgcctgag gaaccttac cgcaaaaattc tattttacat 1500
gctattgagc gtttgctgat ctacattgct tggaaatgagc attacgatt tagaatttct 1560
aaaaatccag ttgatctgac gccttcata gataataat tattaaatga acgtggcaac 1620
tcagcaccaa ataccttgc tgattnaac tataatggag gaataaagg agctttaaa 1680

tatattttca ttggccagc tagggctgtc aaatatatcc ttaaacgttc tctgcaaaaa 1740
ataaaagtcat ga 1752

<210> 2
<211> 1752
<212> DNA
<213> Streptococcus mutans

<400> 2
ataaaaagac tactttgtt tgtgcatttt aataaatata atcgtgtgag ttctcatgtt 60
tactaccaac taacacaaat gcgcgcctta tttcaagag tagtttcat cacaatagt 120
cacctatctc aggagaacca agataagctg cgcaagtc当地 agttgatgga tgatttcta 180
cagaggaaa atatcggtt tgatttgca gcttggcgtg atggatgaa tcacattgg 240
tttgcataatc ttgattctt tgatattgtc actgttatga acgatactg ctggac 300
tttgtggatg ttaaggagca ttacctgtcc tatgaaaagc aggacgagat tgattttgg 360
ggattgacta ataatcggtc gactaaggc ttaaggaaac atattcaaag ctactttatt 420
acctttaaaa aagctgttat tcaatcggtg gccttcata attttggaa gaacatccaa 480
aatcatgcag atattcaacg tgcattgtt gattacgaaa ctcaggtgac gacaacgctt 540
ttggatgctg gtttcaata tgatgtcggtt tttgatacga ccaaagaaga tgcttcgcgt 600
atgcattcatg cagacttctc ttactataat ccaacagcta tttgatacga taggtgccc 660
tttatcaagg ttaaagcgat tgacaataat caacatatta cgccttatct ttaaatgat 720
attcaaaaga attcgaccta tcctattgtt ctaatcggtt cgcacatgtc agaaatcaat 780
tacccgttattt ttagttattt attgggtcac aaatatgtca agaaaaggaa aagagttgat 840
ttaaagaatc aaaaagctgc gtttcatctc catgtgttt atgtggattt gctggaagaa 900
tttttaacgg catttaaaca atttcatttt tcttattgatt tatttataac gacagatgt 960
gatgataaga aagctgaaat tgaagagatt ctatctgcaa acagtcaaga ggctcagggtt 1020
tttgcacag gcaatattgg acgtgatgtt cttcctatgt taaaattaaa aaattattta 1080
tctacctatg attttgttgg tcattttcat accaaaaatg caaaggaggc tgattttgg 1140
gctggccaat cttggcggga agaattaaatt gacatgttgg ttaaaccaggc agacaatatt 1200
ttagcgcaat tacagaaaaa ccccaaaatt ggtttggta ttgctgatgat gccaaacttc 1260
tttcgctata ataaaattgt ggttgcttgg aatgaacatt tgattgcacc tgagatgaat 1320
acattatggc aaaagatggg catgaccaaa aagattgatt tcaatgctt tcacacttt 1380
gtcatgagtt atggcacttt tgttgggtt aaatatgtg ccttaaaacc gctcttgcgt 1440
ttaaatctga cagatgatga tgtgcctgag gaacctttac cgcaaaattc tattttacat 1500
gctattgagc gtttgctgat ctacattgtc tggaatgagc attacgatt tagaatttct 1560
aaaaatccag ttgatctgac gccttcata gataataat tattaaataa acgtggtaac 1620
tcagcaccaa ataccttat tgatttaac catatggag gaataaaagg agcttttaag 1680
tatacttta ttggccagc tagggctgtc aaatatatcc ttaaacgttc tctgcaaaaa 1740
ataaaagtcat ga 1752

<210> 3
<211> 1752
<212> DNA
<213> Streptococcus mutans

<400> 3
ataaaaagac tactttgtt tgtgcatttt aataaatata atcgtgtgag ttctcatgtt 60
tactaccaac taacacaaat gcgcgcctta tttcaagag tagtttcat cacaatagt 120

cacctatctc aggagaacca agataagctg cgcagtcaaa agttgatgga tgatttcta 180
 cagagggaaa atatcggtt tgatttgca gcttggcgtg atggatgaa tcacatttgt 240
 tttgacaatc ttgattctt tgatattgtc actgttatga acgatacttg ttttggacct 300
 ttgtggatg ttaaggagca ttacctgtcc tatgaaaagc aggacgagat tgattttgg 360
 ggattgacta ataatcggtc gactaaggcag tttaaggAAC atattcaaAG ctactttatt 420
 acctttaaaa aagctgttat tcaatcgag gccttcata attttggaa gaacatccaa 480
 aatcatgcag atattcaacg tgtcattgtat gattacgaaa ctcaggtgac gacaacgctt 540
 ttggatgctg gtttcaata tgatgtcgtt tttgatacga ccaaagaaga tgcttcgcatt 600
 atgcttcatg ccgacttctc ttactataat ccaacagcta tttgaatca tagggtgcc 660
 ttatcaagg ttaaagcgat tgacaataat caacatatta cgccctatct tttaaatgtat 720
 attcaaaaga attcgaccta tcctattgtat ttaatcgttt cgcacatgtc agaaatcaat 780
 ttcctgatt ttagttattt attgggtcac aaatatgtca agaaaaaggaa aagagttgat 840
 ttaaagaatc aaaaagctgc gtttcatctc catgttttt atgtggattt gctggaaagaa 900
 ttttaacgg catttaaaca atttcatttt tctttagatt tatttataac gacagatgt 960
 gatgataaga aagctgaaat tgaagagatt ctatcgaa acagtcaaga ggctcagggtt 1020
 ttgtcacag gcaatattgg acgtgatgtt cttcctatgt taaaattttaa aaattattta 1080
 tctacctatg attttgttgg tcattttcat accaaaaagt caaaggaggc tgattttgg 1140
 gctggccaat cttggcggga agaattaatt gacatgttgg ttaaaccagc agacaatatt 1200
 ttagcgcaat tacagcaaaa cccaaaaatt gtttgggtga ttgctgatattt gccaactttc 1260
 tttcgctata ataaaattgt ggatgcttgg aatgaacatt tgattgcacc tgagatgaat 1320
 acattatggc aaaagatggg catgaccaaa aagattgatt tcaatcgctt tcacactttt 1380
 gtcatgagtt atggcacttt tgtttggattt aaatatgtg ccttaaaacc gctcttgat 1440
 ttaaatctga cagatgtga tgtgcctgag gaaccttac cgcaaaatttcat 1500
 gctattgagc gtttgctgat ctacattgtc tggaatgagc attacgattt tagaatttct 1560
 aaaaatccag ttgatctgac gccttcata gataataat tattaaataa acgtggtaac 1620
 tcagcaccaaa ataccttat tgatttaac catatggag gaataaaagg agcttttaag 1680
 tatacttta ttggccagc taggctgtc aaatatacc ttaaacgttc tctgcaaaaa 1740
 ataaagtcat ga 1752

<210> 4
 <211> 1752
 <212> DNA
 <213> Streptococcus mutans

<400> 4
 ataaaaagac tactttgtt tgcatttt aataaatata atcggtgag ttctcatgtt 60
 tactaccaac taacacaaat gcccctta tttcaagag tagtttcat cacaatagt 120
 cacctatctc aggagaacca agataagctg cgcagtcaaa agttgatgga tgattttcta 180
 cagagggaaa atatcggtt tgatttgca gcttggcgtg atggatgaa tcacatttgt 240
 tttgacaatc ttgattctt tgatattgtc actgttatga acgatacttg ttttggacct 300
 ttgtggatg ttaaggagca ttacctgtcc tatgaaaagc aggacgagat tgattttgg 360
 ggattgacta ataatcggtc gactaaggcag tttaaggAAC atattcaaAG ctactttatt 420
 acctttaaaa aagctgttat tcaatcgag gccttcata attttggaa gaacatccaa 480
 aatcatgcag atattcaacg tgtcattgtat gattacgaaa ctcaggtgac gacaacgctt 540
 ttggatgctg gtttcaata tgatgtcgtt tttgatacga ccaaagaaga tgcttcgcatt 600
 atgcttcatg cagacttctc ttactataat ccaacagcta tttgaatca tagggtgcc 660
 ttatcaagg ttaaagcgat tgacaataat caacatatta cgccctatct ttcaaatgtat 720
 attcaaaaga attcgaccta tcctattgtat ttaatcgttt cgcacatgtc agaaatcaat 780
 ttcctgatt ttagttattt attgggtcac aaatatgtca agaaaaaggaa aagagttgat 840

ttaaagaatc aaaaagctgc ggttcatctc catgtgtttt atgtggattt gctggaagaa 900
 ttttaacgg catttaaaca atttcatttt tcttatgatt tatttataac gacagatagt 960
 gatgataaga aagctgaaat tgaagagatt ctatctgcaa acagtcaaga ggctcagggtt 1020
 tttgtcacag gcaatattgg acgtgatgtt cttcctatgt taaaattaaa aaattattta 1080
 tctacctatg attttgttgg tcatttcatt accaaaaagt caaaggaggc tgattttgg 1140
 gctggccaat cttggcgaaa agaattaatt gatatgttgg ttaaaccagc agacaatatt 1200
 ttagcgcaat tacagcaaaa cccaaaaatt gtttggtga ttgctgatatt gccaactttc 1260
 tttcgctata ataaaattgt ggatgcttgg aatgaacatt tgattgcacc tgagatgaat 1320
 acattatggc aaaagatggg catgaccaaa aagattgatt tcaatgctt tcacacttt 1380
 gtcatgagtt atggcacttt tgttggttt aaatatgatg ccttaaaacc gctctttgat 1440
 ttaaatctga cagatgatga tgtgcctgag gaacctttac cgcaaaattc tattttacat 1500
 gctattgagc gtttgctgat ctacattgct tggaatgagc attacgattt tagaatttct 1560
 aaaaatccag ttgatctgac gccttcata gataataat tattaaataa acgtggtaac 1620
 tcagcaccaa atacctttat tgatttaac catatggag gaataaaagg agcttttaag 1680
 tataatctta ttggccagc tagggctgat aaatatatcc ttaaacgttc tctgcaaaaa 1740
 ataaagtcat ga 1752

<210> 5

<211> 1752

<212> DNA

<213> Streptococcus mutans

<400> 5

atgaaaagac tgctttgtt tgcatttt aataaatata atcgtgtgag ttcccatgtt 60
 tactaccaac tgacacaaat gcgcgcctta tttcaagag tagtttcat cacaatagc 120
 catctagctc aggaggacca agacaagctg cgcaatcaaa atttgatgga tgattttcta 180
 cagagagaaa atatcggtt tgatttgcg gcttggcgtg atggatgaa tcacattggc 240
 ttgacaatc ttgattctt tgcatttgc actgttatga acgatacttg ctgtggacct 300
 ttgtggatg ttaaggatta tgcattgtcc tatgaaaagc aagatgaagt tgattttgg 360
 ggattgacca ataatcgac gactaaggc ttaaggagc atattcaaag ctactttatt 420
 acttttaaaa aggctgttat tcaatcaaatt gccttcattt attttggaa gaatatccaa 480
 aatcatacag atgttcagcg tgcattgtt gattatgaaa ctcaggtgac gacgacactt 540
 ctggatgcag gtttaagta tagtgcata ttgcacacaa ccaaagaaga tgcttcacat 600
 atgctgcattt cagatttttc ttattataat ccaacagcta ttgtggatca tagatgcct 660
 ttatcaagg ttaaagctat tgataataat cagcatatta cccctacat tttaaatgat 720
 attcaaaatc attcgacca tcctattgtt ttaatcgat ttcacatgtc agaaatcaat 780
 ttcctgatt ttagttactt gttgggtcat aaatatgtca agagaaaaga agcgggtgat 840
 ttaacgggtc aaaaaattgc agtcatttc catgtttttt atgtggatct gctagaagaa 900
 ttttgacag cattcaagca atttcatttt tcttatgatt tatttatgac aacagatagt 960
 gatgataaga aagctgaaat tgaagaaatt ctgcacca ataatcaaga agtcagggtt 1020
 ttgtcacag ggaatattgg acgtgatgtt ctcctatgt taaaattaaa aaattactta 1080
 tctgcctatg attttgttgg ccatttcattt accaaaaat caaaagaagc tgattttgg 1140
 gctggccaat cttggcgaaa agaattaatt gacatgttgg ttaagccagc agacaatatt 1200
 ttagcagaat tacagcaaaa cccgaaaatt gtttggtta ttgctgatatt gccaactttc 1260
 tttcgctata ataaaattgt tgatgcttgg aatgaacatt tgattgcacc tgagatgaat 1320
 acactatggc aagagatggg aatgaccaaa acgattgatt tcaatgctt tcatacttt 1380
 gtcatgagtt atggcacttt tgttggttt aaatatgatg ccttaaaacc gctctttgat 1440
 ttaaatctga cagatgatga tgtgcctgag gaacctttac cgcaaaattc tattttacat 1500
 gctattgac gtttgctgat ctacattgct tggaatgagc attacgattt tagaatttct 1560

aaaaatccag ttgatctgac gccttcata gataataaat tattaaataa acgtggtaac 1620
 tcagcaccaa atacctttat tgatttaac catatggag gaataaaagg agctttaag 1680
 tatacttta ttggccagc tagggctgtc aaatatatcc ttaaacgttc tctgcaaaaa 1740
 ataaagtcat ga 1752

<210> 6
 <211> 1752
 <212> DNA
 <213> Streptococcus mutans

<400> 6
 atgaagcgcc tgctttata ttttcatttt aataaataca atcggtaag ttccatgtc 60
 gtttatcagt tgactcaaat gagatccttg tttcaaaag ttatctttat ttcaaatacg 120
 caagtggcag atgcggatgt caaaatgcta agagaaaagc atctcattga tgacttcatt 180
 caacggcaga attctggatt tgacttgca gcttggcgag atggaatggt ctttgcgt 240
 tttgatgaac ttgtgacata tgactcgta acaaccatga atgacacttg ttttggacct 300
 ctggaaat tgtattcaat ttatcaagaa ttgaaacca agacgacagt tgattttgg 360
 ggattgacca acaaccgtgc aaccaagtca tttcgtgagc atattcaaag ttactttatt 420
 tcatttaaag catctgttt aagaaggcacc gcttcagag actttggaa aaataaaaaa 480
 gagtacagg atttcaaaa ggtgattgt cagtagaaa caaaggtcac gacaactctc 540
 ttagatgctg gtttcaata tttatgtcgat tttgatacga ccaaggaaga tgcttcgc 600
 atgcttcatg cagacttctc ttactataat ccaacagcta tttgaaatca taggtgcc 660
 ttatcaagg ttaaagcgat tgacaataat caacatatta cgccctatct tttaaatgat 720
 attcaaaaatcatttgcgat ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 780
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 840
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 900
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 960
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1020
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1080
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1140
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1200
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1260
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1320
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1380
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1440
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1500
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1560
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1620
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1680
 ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt ttttgcgtttt 1740
 ataaagtcat ga 1752

<210> 7
 <211> 1742
 <212> DNA
 <213> Streptococcus mutans

<400> 7

atgaagcgcc tgctttata tggtcattt aataaataca atcgggtaag ttcccatgtc 60
 gtttatcagt tgactcaaat gagatccttg tttcaaaag ttatctttat ttcaaatagc 120
 caagtggcag atgcggatgt caaaatgcta agagaaaagc atctcattga tgacttcatt 180
 caacggcaga attctggatt tgacttgca gcttggcgag atggaatggt ctttgcgt 240
 ttgtatgaac ttgtgacata tgactcgta acaaccatga atgacacttg tttggacct 300
 ctggggaaa tgtattcaat ttatcaagaa ttgaaacca agacgacagt tgattttgg 360
 ggattgacca acaaccgtgc gaccaagtca ttgcgtgagc atattcaaag ttactttatt 420
 tcatttaaag catctgttt aagaaggcacc gcttcagag actttggga aaataaaaaa 480
 gagtatcagg atgtcaaaa ggtgattgac cagtatgaaa caaaagtcac gacaactctc 540
 ttagatgctg gtttcaata tgatgtcggt tttgatacga ccaaggaaga tgctcgcat 600
 atgcttcatg cagacttctc ttactataat ccaacagcta tttgaatca taggggcc 660
 tttatcaagg taaaagcgat tgacaataat caacatatta cgccctatct tttaaatgat 720
 attcaaaaaga attcgaccta tcctattgt ttaattgtt cgcatatgtc agaaatcaat 780
 tacctgatt ttagttattt attgggtcac aaatatgtca agaaaagaga aagagttgat 840
 ttaaagaatc aaaaagttgc ggttcatctc catgtgttt atgtggattt actggaagaa 900
 ttttaacgg catttaagca atttcatttt tctttagatt tatttataac gacagatgt 960
 gatgataaga aagctgaaat tgaagagatt ctatccgcaa acggtaaga agctcaggtt 1020
 tttgcacag gcaatattgg acgtgatgtt cttcctatgt taaaattaaa aaattattta 1080
 tctgcctatg attttgttgg tcatttcatt accaaaaagt caaaggagc tgattttgg 1140
 gctggccaat ctggcgaaa agaattaatt gatatgttgg ttaaaccagc agacaatatt 1200
 tacagcaaaa cccaaaaatt ggttggta ttgctgat gccaacttgc ttgcctata 1260
 ataaaattgt tgatgcttgg aatgaacatt tgattgcacc tgagatgaat acattatggc 1320
 aaaagatggg catgaccaaa aagattgatt tcaatgctt tcatacttt gtcatgagtt 1380
 atggacttt tgggggtt aaatatgtt cttaaaacc gctcttgat ttaatctga 1440
 cagatgatga tgcctgag gaaccttac cgcaaaattc tatttacat gctattgagc 1500
 gttgctgat ctacattgct tggatgagc attacgattt tagaatttct aaaaatccag 1560
 ttgatctgac gccttcata gataataat tattaaatga acgtggtaac tcagcaccaa 1620
 atactttgt tgatTTAAC tatatggag gaataaaaagg agcttttaag tatatctta 1680
 ttggccacg tagggctgtc aaatatatcc ttaaacgttc tctgcaaaaa ataaagtcat 1740
 ga 1742

<210> 8
 <211> 22
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence

<220>
 <223> Description of Artificial Sequence: primer

<400> 8
 attcccgccg ttggaccatt cc

22

<210> 9
 <211> 22
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence

<220>

出証特2005-3020518

<223> Description of Artificial Sequence: primer

<400> 9

ccaatgtgat tcatccatc ac

22

<210> 10

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: primer

<400> 10

ccgacaaaga ccattccatc tc

22

【書類名】 図面
【図 1】

TW295 (k)
TW871 (k)
FT1 (k)
YT1 (k)
UA159 (c)
XC (c)
MT8148 (c)

TACTACCAACTAACACAATGGCCCCCTTATTTCAGAGTAGTTTCAATGCTCAGAAATAGT
TACTACCAACTAACACAATGGCCCCCTTATTTCAGAGTAGTTTCAATGCTCAGAAATAGT
TACTACCAACTAACACAATGGCCCCCTTATTTCAGAGTAGTTTCAATGCTCAGAAATAGT
TACTACCAACTAACACAATGGCCCCCTTATTTCAGAGTAGTTTCAATGCTCAGAAATAGT
GTTTATCAGTTGACTCAAATGAGATCCTTGTTCAAAGTTATCTTTCAATAGC
GTTTATCAGTTGACTCAAATGAGATCCTTGTTCAAAGTTATCTTTCAATAGC
GTTTATCAGTTGACTCAAATGAGATCCTTGTTCAAAGTTATCTTTCAATAGC
*** ** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** *

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC WT8148

【圖 2】

TH295 TH871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

【圖3】

GGGATTGACTATAATCGTGCGACTAGCAGTTAAGGAACATATTCAAAGCTACTTTAT
GGGATTGACTATAATCGTGCGACTAGCAGTTAAGGAACATATTCAAAGCTACTTTAT
GGGATTGACTATAATCGTGCGACTAGCAGTTAAGGAACATATTCAAAGCTACTTTAT
GGGATTGACCAATAATCGTGCGACTAGCAGTTAAGGAACATATTCAAAGCTACTTTAT
GGGATTGACCAACACCCGTGCACCCAAAGTGAATTTCGTTGAGCATATTCAAAGCTACTTTAT
GGGATTGACCAACACCCGTGCACCCAAAGTCAATTTCGTTGAGCATATTCAAAGCTACTTTAT
GGGATTGACCAACACCCGTGCACCCAAAGTCAATTTCGTTGAGCATATTCAAAGCTACTTTAT
GGGATTGACCAACACCCGTGCACCCAAAGTCAATTTCGTTGAGCATATTCAAAGCTACTTTAT
***** *** *** *** *** *** *** *** *** *** *** *** *** *** *** *** ***

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

AATCATGGAGATTCAACGTGTCATTGATGATTGAACTCAGGTCAGGTGACGGACAACGGCT
AATCATGGAGATTCAACGTGTCATTGATGATTGAACTCAGGTCAGGTGACGGACAACGGCT
AATCATGGAGATTCAACGTGTCATTGATGATTGAACTCAGGTCAGGTGACGGACAACGGCT
AATCATACAGATGTTCAGCGTGTCAAAAGGTGATTGATCAGTATGAAAGGTGACGGACAACCT
AGAGTATCAGGATGTTCAAAAGGTGATTGACCAAGTATGAAACAAAGTCAGGACAACCT
AGAGTATCAGGATGTTCAAAAGGTGATTGACCAAGTATGAAACAAAGTCAGGACAACCT
AATCATGCAGATTCAACGTGTCATTGATGATTGAACTCAGGTCAGGTGACGGACAACCT
* * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * *** * ***

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

[四 4]

TH295 TW871 FTI YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

[圖 5]

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

【四六】

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
TTTGTCAAGGCAATTGGACGTGATGTTCTATGTTAAATTAAATT
***** * ***** * ***** * ***** * ***** * ***

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

出証特 2005-3020518

【図 8】

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC WT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

【圖 9】

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

【四】 1 0】

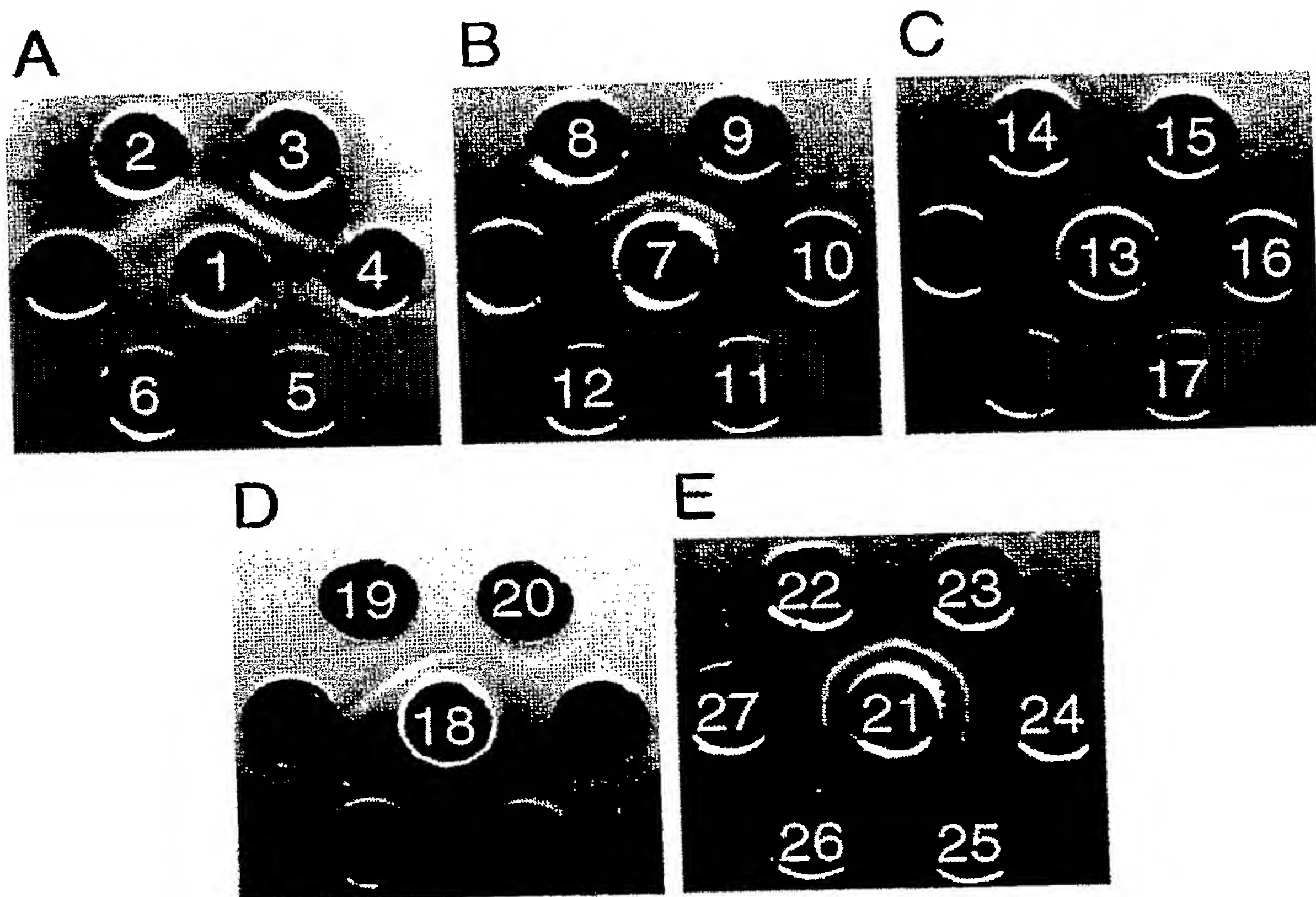
TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MTT8148

GTATATCTTATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
GTATATCTTATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
GTATATCTTATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
GTATATCTTATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
ATATATTTCAATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
GTATATCTTATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
ATATATTTCAATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
GTATATCTTATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC
ATATATTTCAATTGGTCCAGGCTAGGGCTGTCAAATATACTCCTAACGTTAACGTTCTGC

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC MT8148

【図11】



【圖 1 2】

6611 (GenBank AB010970)

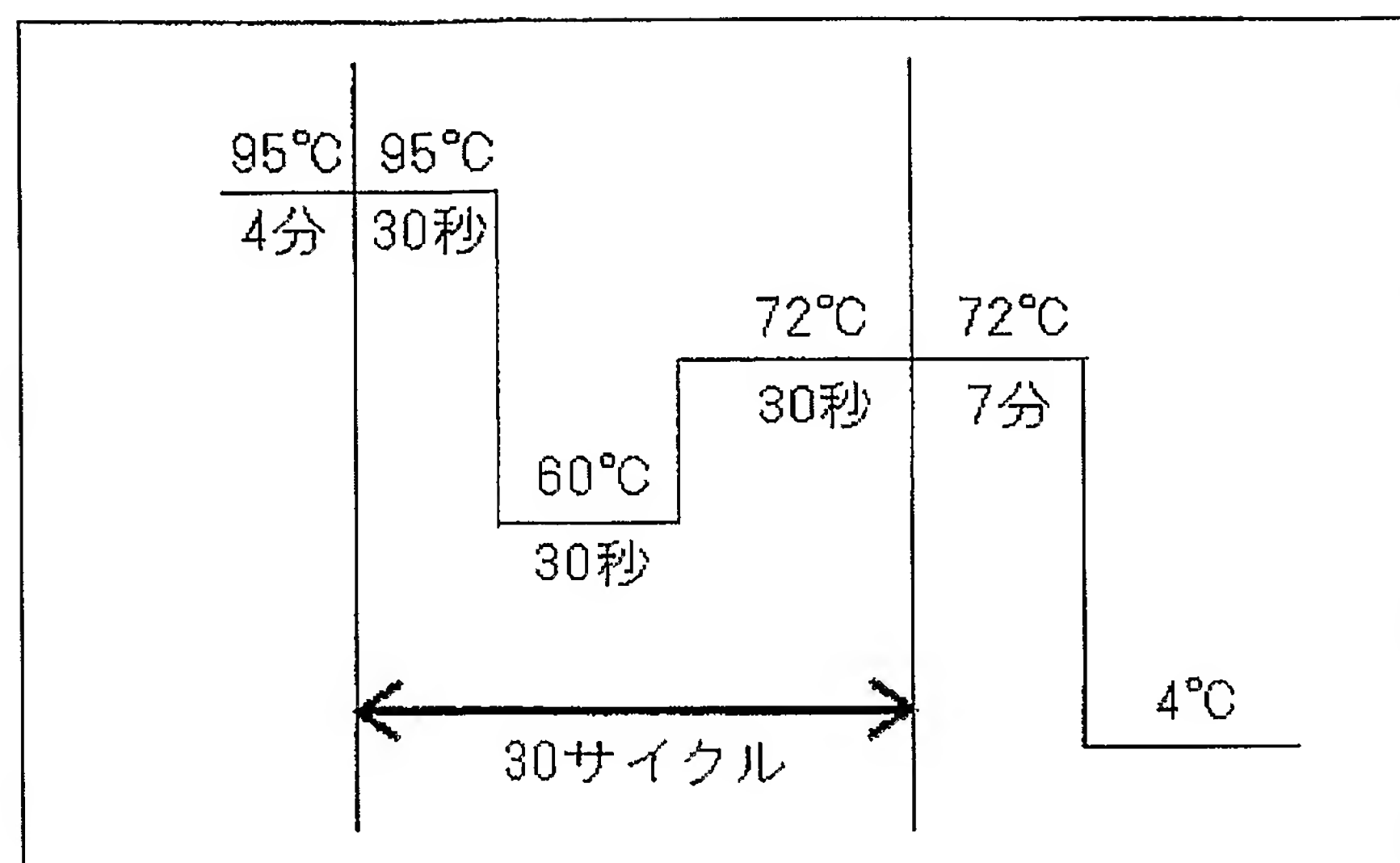
CACCTATCTCAGGAGAACCAAGATAAGCTGGGTCAAAGTGGATGGATTTCATA
CACCTATCTCAGGAGAACCAAGATAAGCTGGGTCAAAGTGGATGGATTTCATA
CACCTATCTCAGGAGAACCAAGATAAGCTGGGTCAAAGTGGATGGATTTCATA
CATCTAGCTCAGGAGAACCAAGAGAACATCGAAATTGATGGATTTCATA
CAAGTGGCAGATGGGATGTCAAAATGCTAAGAGAAAAGGATCTCATTGATGACTTCATT
CAAGTGGCAGATGGGATGTCAAAATGCTAAGAGAAAAGCATTGACTTCATT
CAAGTGGCAGATGGGATGTCAAAATGCTAAGAGAAAAGCATTGACTTCATT
** * *** * * * * * * * * * * * *

TW295 TW871 FT1 YT1 UA159 XC WT8148

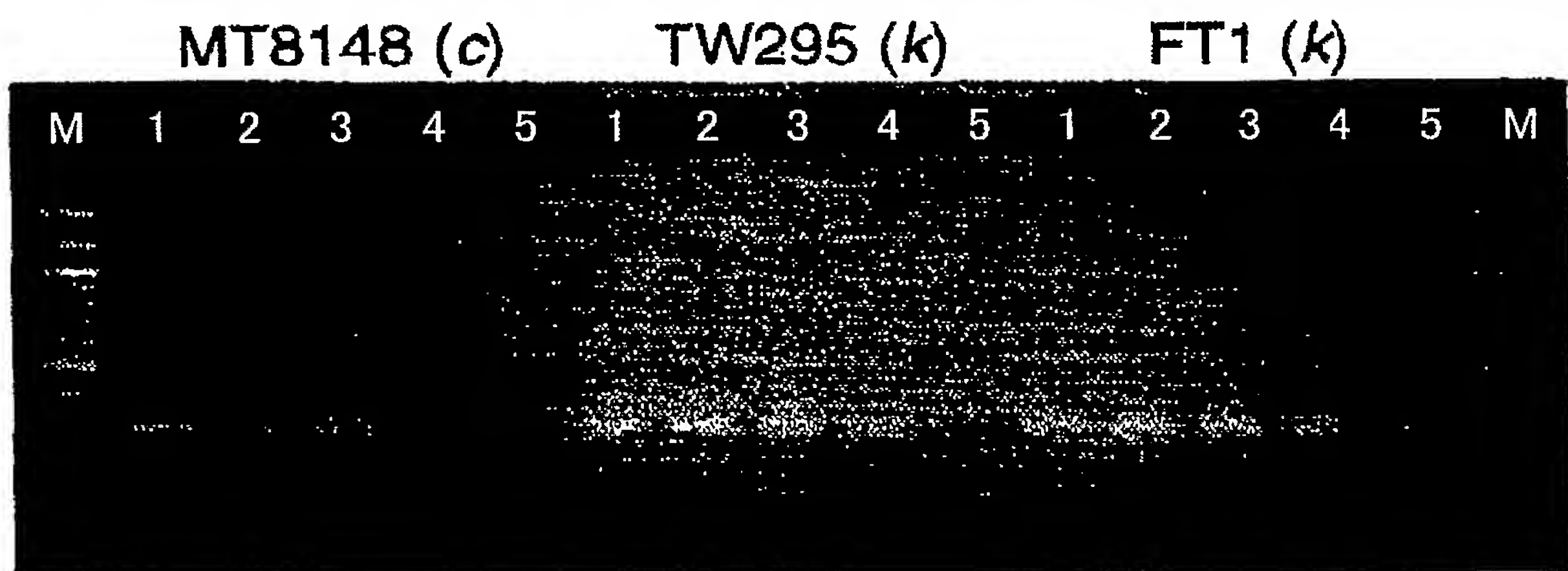
TW295 TW871 FFT1 YT1 WUA159 XC MT8148

TW295
TW871
FT1
YT1
UA159
XC
IT8148

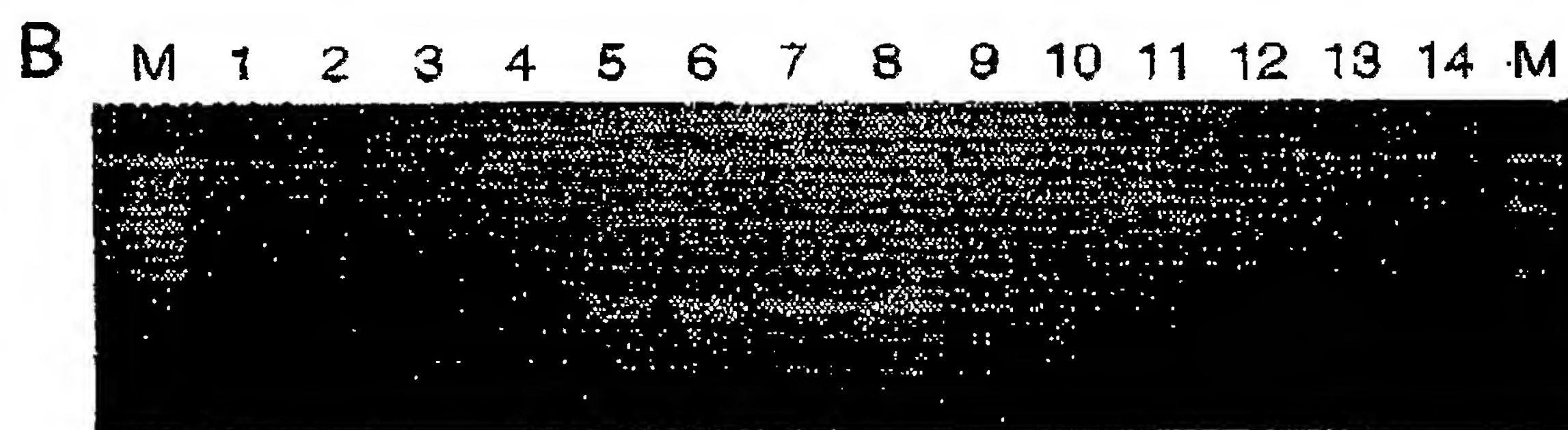
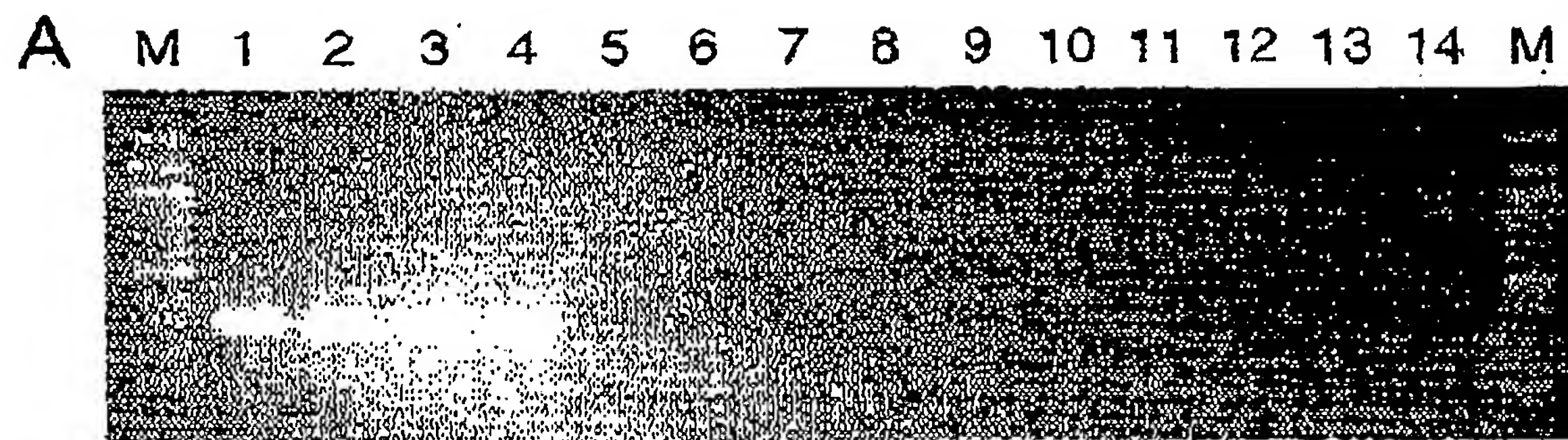
【図13】



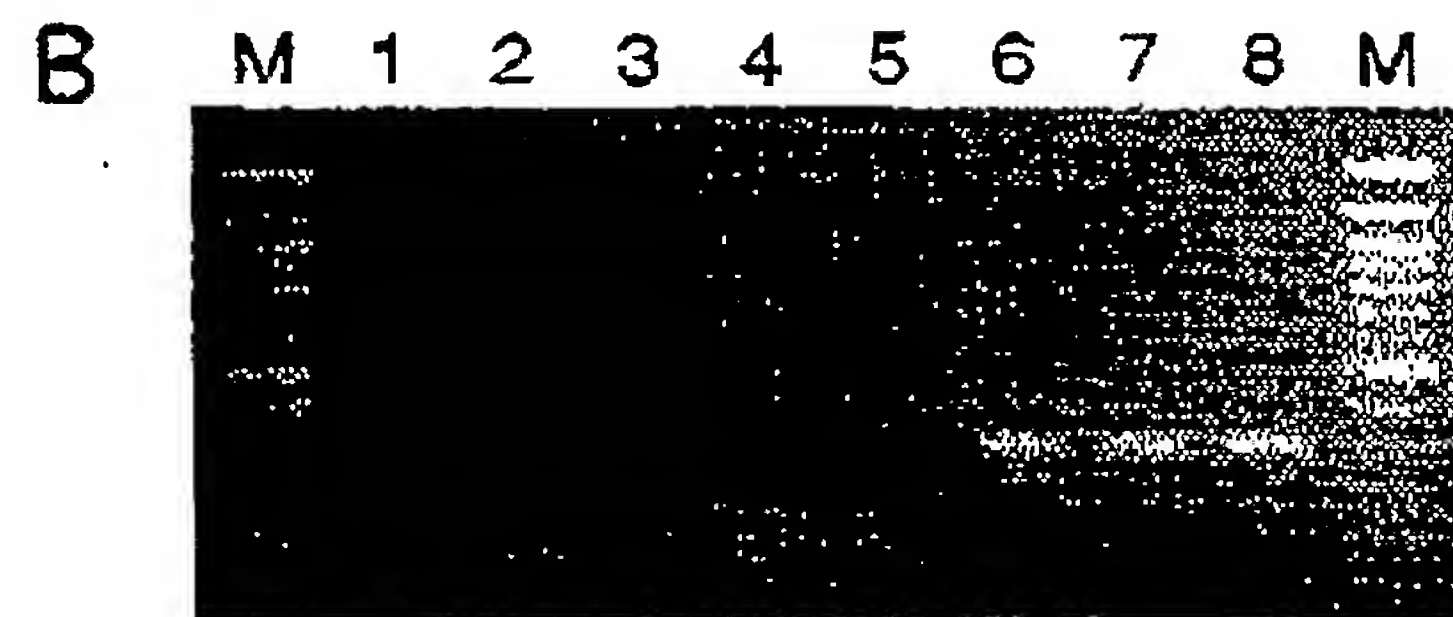
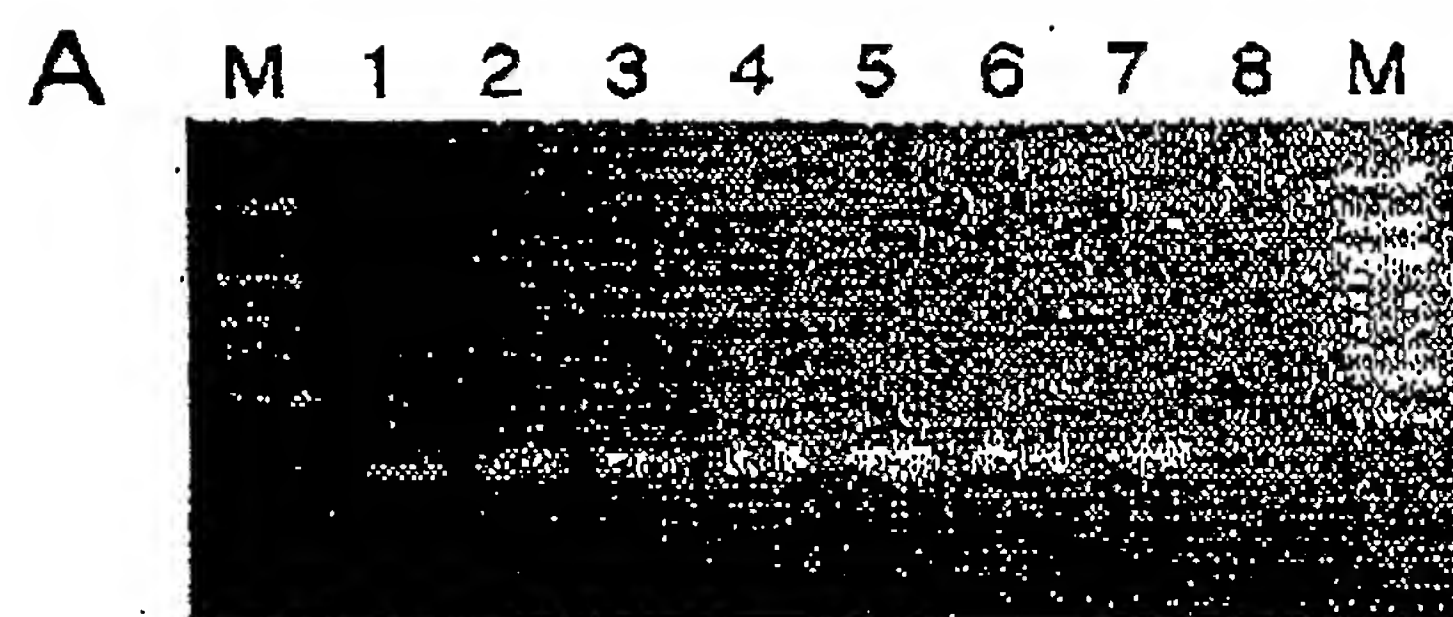
【図14】



【図15】



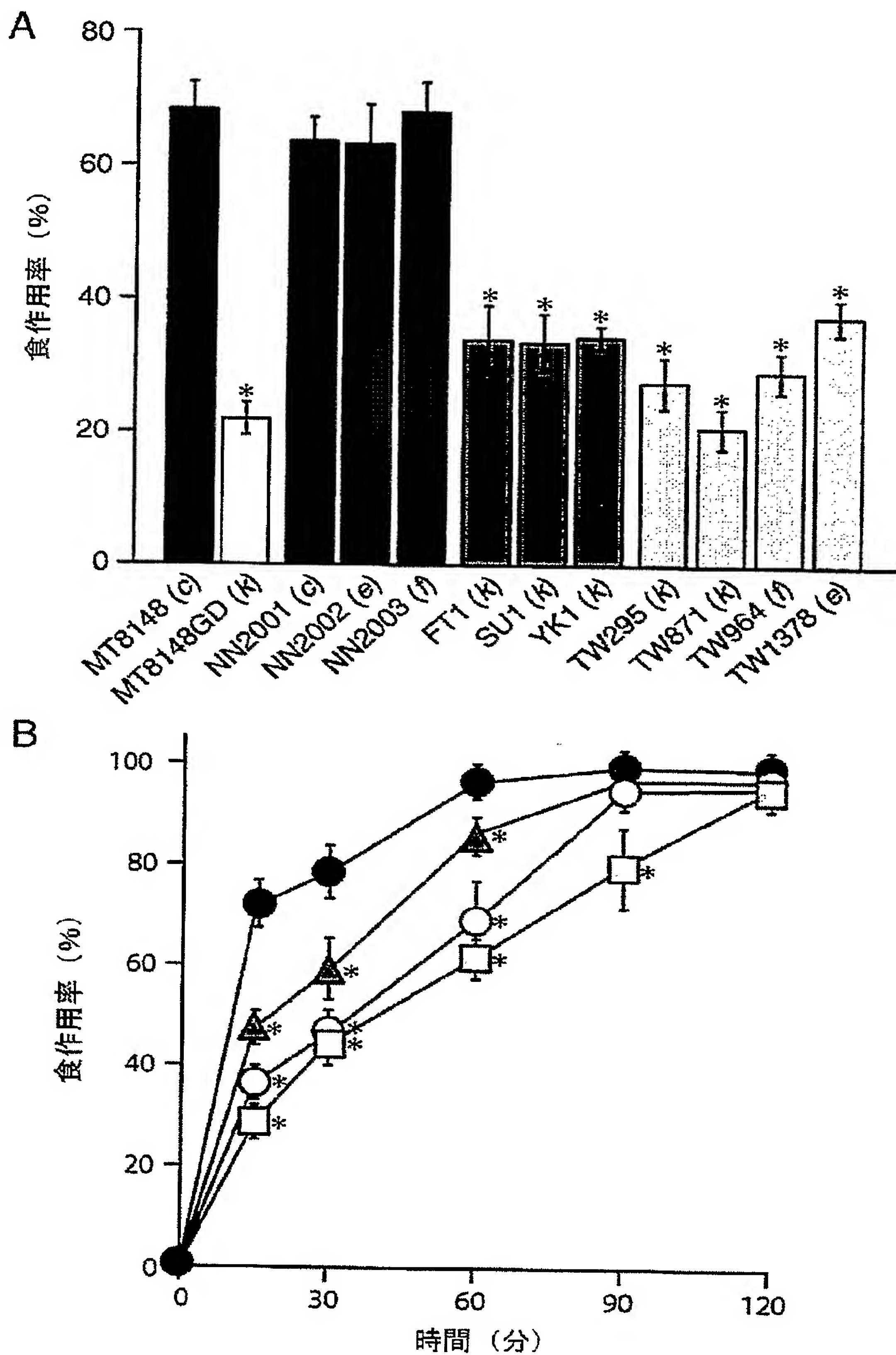
【図16】



【図17】

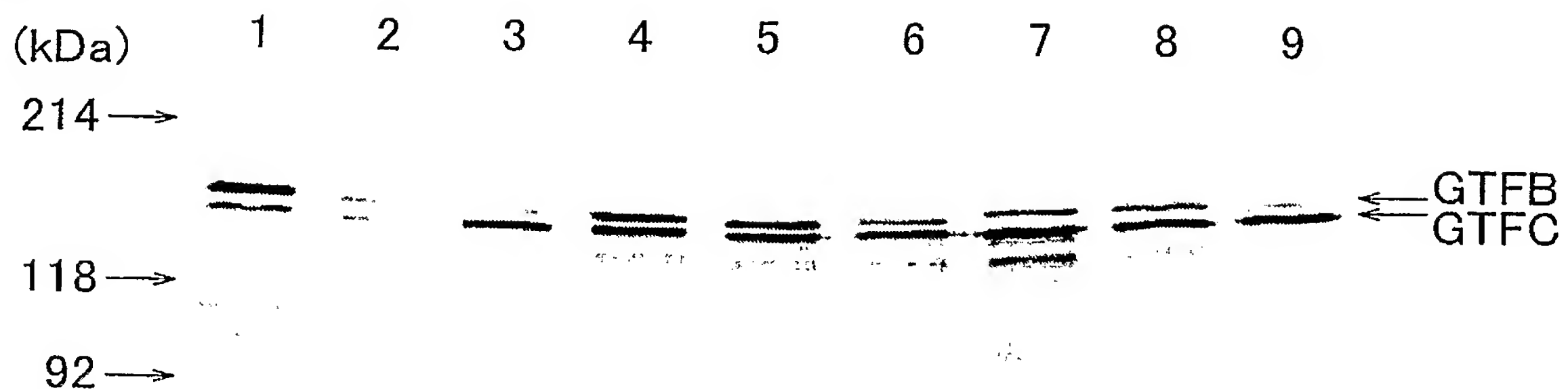
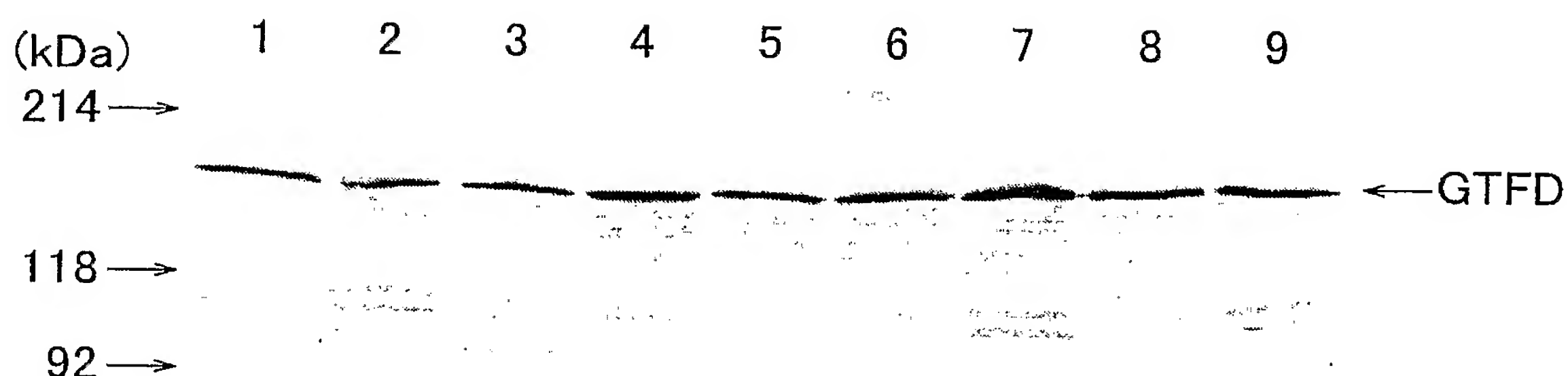


【図18】





【図19】

A**B**

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 *S. mutans*の血清型不定株を分離および同定して、被験体中に存在するか否かを有効かつ効率的に判定する方法を提供すること。

【解決手段】 *S. mutans*の血清型不定株に特異的に結合する抗体を取得する。当該抗体を用いて*S. mutans*の血清型不定株の存在を検出する。当該抗体が特異的に認識する多糖抗原の生合成に関与する酵素を取得する。当該酵素をコードする塩基配列に特異的な配列を含むオリゴヌクレオチドを用いて*S. mutans*の血清型不定株の存在を検出する。

【選択図】 なし

特願 2004-106825

出願人履歴情報

識別番号 [000001904]

1. 変更年月日 1990年 8月13日

[変更理由] 新規登録

住 所 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号
氏 名 サントリー株式会社